

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden,
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

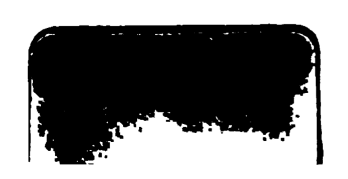
Über Google Buchsuche

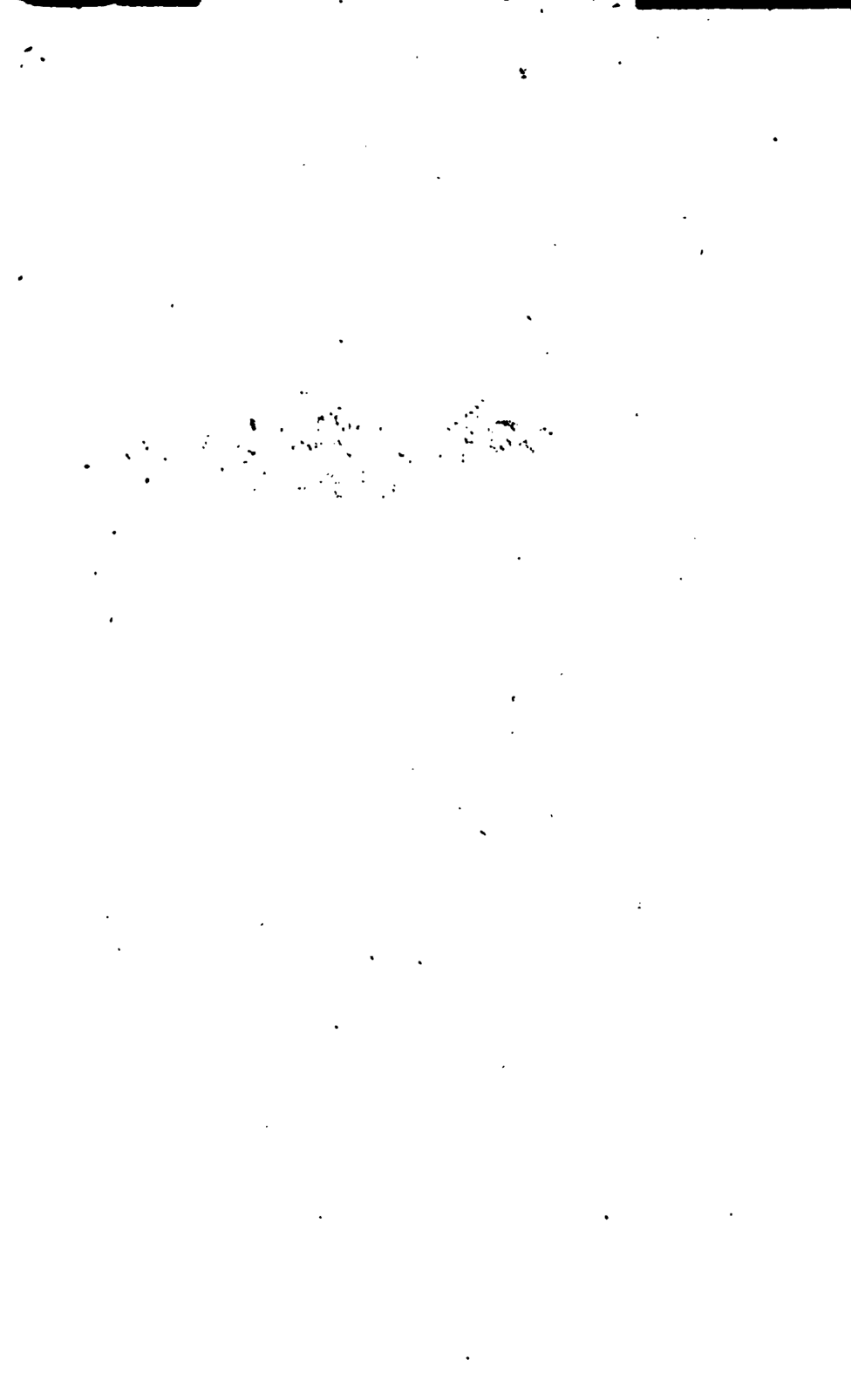
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.





3975 d 69







3975 d 69



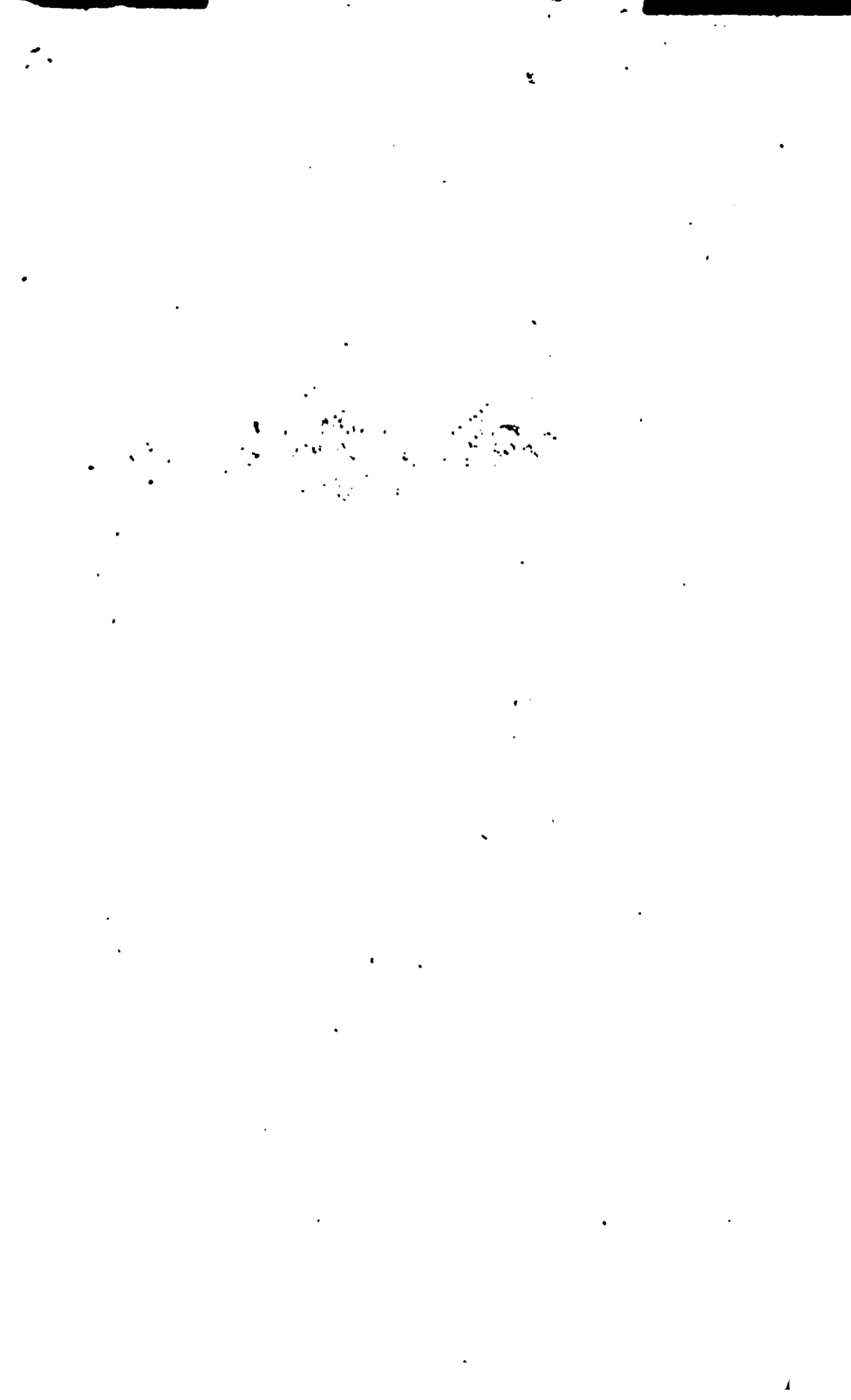


•

6000291918

3975 d 69

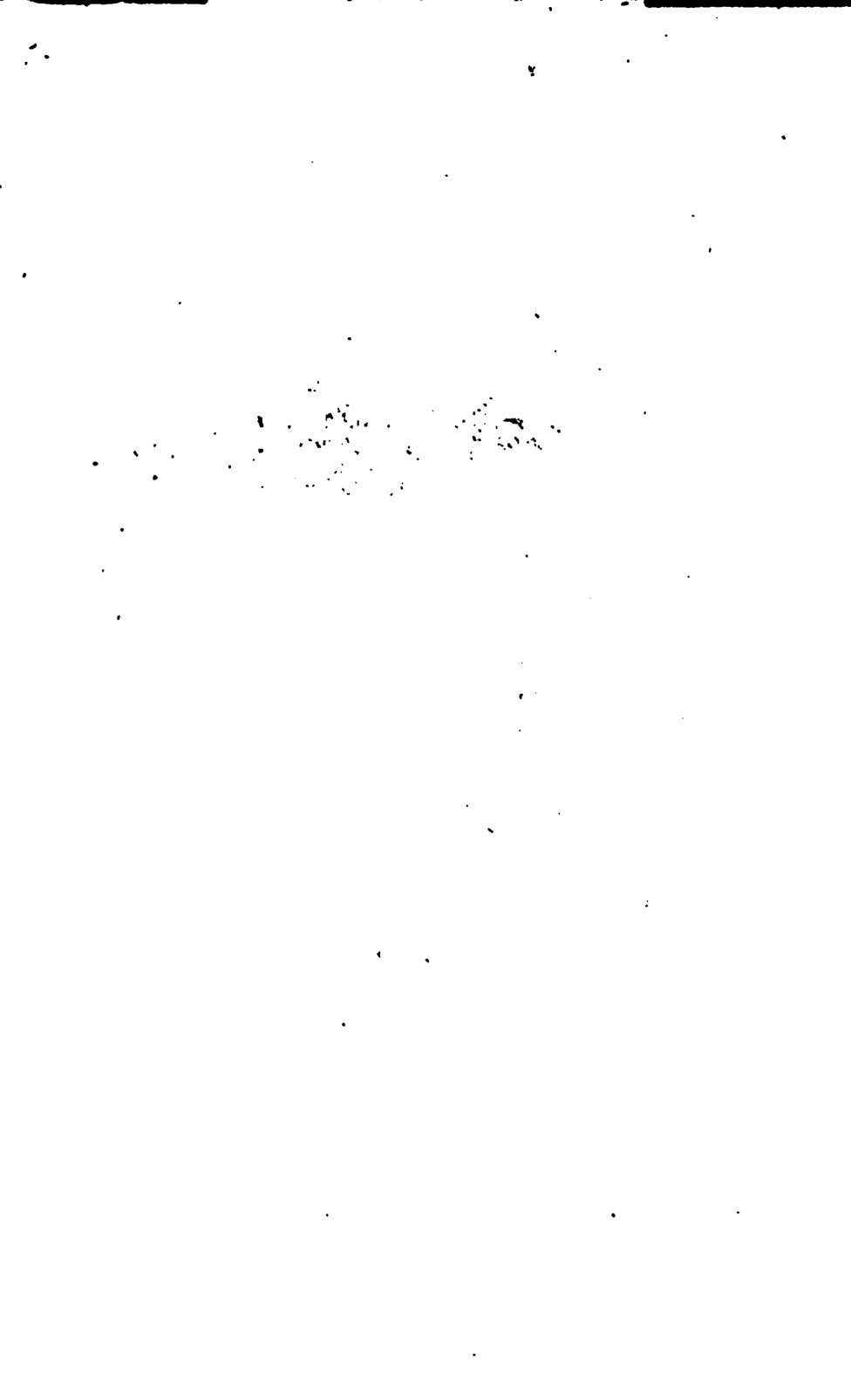




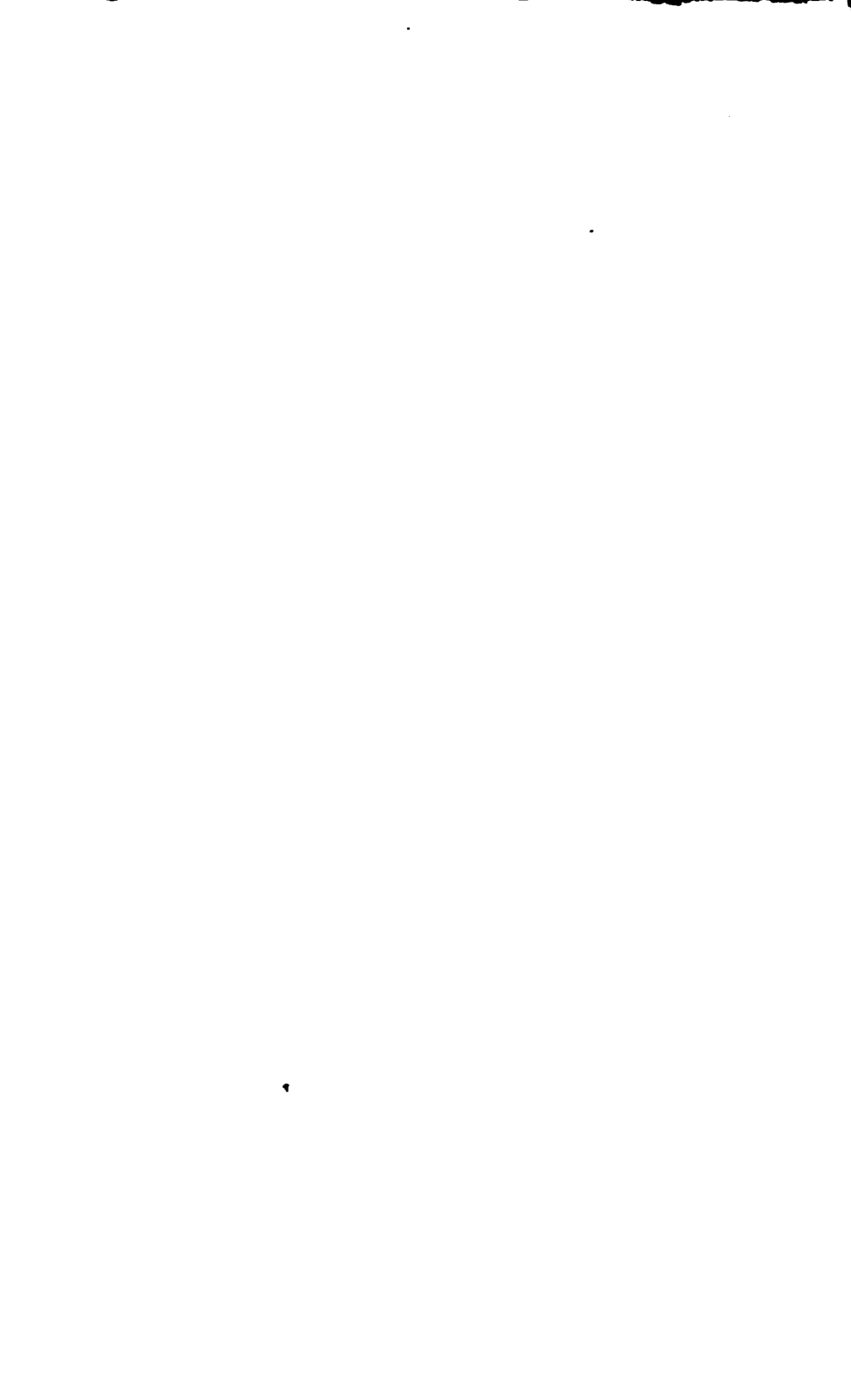
6000291918

3975 d 69











•

Geschichte

ber

Wissenschaften in Deutschland.

Neuere Beit.

Zweiter Band.

Geschichte der Mineralogie.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



HERAUSGEGEBEN

DURCH DIE

HISTORISCHE COMMISSION

BEI DER

KÖNIGL, ACADEMIE DER

WISSENSCHAPTEN.

München.

Literarisch-artistische Anstalt der J. G. Cottaschen Buchhandlung. 1864.

Geschichte

ber

Mineralogie.

Von 1650-1860.

Con

frang von Robell.

Dit 50 holgichnitten und einer lithographirten Tafel.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



HERAUSGEGRBEN
DURCH DIE
HISTORISCHE COMMISSION
BEI DER
KÖNIGL ACADEMIE DER
WISSENSCHAFTEN.

München.

Literarischen antiftische Anstalt der J. G. Cottaschen Buchhandlung. 1884.



Budbruderei ber 3. G Cottafden Budbanblung in Stutigart unb Angeburg.

Vorwort.

Wenn man den Zustand der Mineralogie vor hundert Jahren mit ihrem gegenwärtigen vergleicht, so muß man über die Fortschritte staunen, welche diese Wissenschaft in so kurzer Zeit gemacht hat. In der That find sie in solcher Weise gediehen, daß sich allmählig mehrere Wissenschaften ausgebildet haben und selbst= ständig bewegen, welche stübersmit der Mineralogie vereinigt leicht zu überschauen waren, gerale deswegen, weil sie nur im Die **Geologie** und Paläontologie Reime vorhanden. mußten von ihr abgesondert werdeber ined die theoretische Krystallographie und Arystallphysik sind dekeits als eigenthümliche Wissen= schaften anzusehen, denen sogar wieder eine Theilung bevorsteht. Mit getheilter Arbeit beginnt die Ausbildung der Wissenschaft und getheilte Arbeit ruft sie auf jeder Stufe ihres Bestehens her= vor; jeder Aft, welchen der wachsende Baum aussendet, wird zum neuen Stamme und erfordert seine Pflege und der einzelne Mensch ist nicht vermögend, für eine solche überall mit gleicher Kraft thätig zu seyn. Wenn baber ein eifriger Gelehrter ' ausruft, um wieviel schneller die Mineralogie sich gehoben hätte, "wenn Haup's

¹ C. F. Rammeleberg, Banbbuch ber Mineralchemie, S. XIX.

krystallographisches Wissen und Klaproth's chemische Geschicklichteit in einer Person vereinigt gewesen wären!" so ist dieser Ausruf an sich gerechtsertigt und wäre es auch wenn man zu Haup und Klaproth noch Brewster, Biot, Faraday und andere bekannte Notabilitäten incorporiren wollte, eine Bereinigung dieser Art wird aber niemals vorkommen. Es ist dafür gesorgt, sagt das Sprichwort, daß die Bäume nicht in den Himmel wachsen und es ist die den Menschen wie den Bäumen zugemessene Zeit des Bestehens, welche bei dieser Besorgung waltet, ganz abgesehen von der Bertheilung der Talente. Die Arbeiten Haup's erforderten damals, als er mit ihnen thätig war, ein ganzes Menschenleben und die Arbeiten Klaproths nicht minder und die ganze Physik und die ganze Chemie umfast kein einzelner Wensch und wird sie um so weniger umfassen, als ihr Bereich sich ausdehnt und die Forschung tieser zu gehen beginnt.

Wenn so einerseits das Specialstudium in einzelnen Richtungen als natürlich und nothwendig anzuerkennen, und wenn es wie die Geschichte lehtt, die fruchtbarsten Resultate liesert und geliesert hat, so ist die Verbindung dieser Resultate, die Verswendung des gewonnenen Materials für die Vervollständigung und Erweiterung der Wissenschaft allerdings nicht minder beachtenswerth. Was an Gesehen und Thatsachen durch die Specialsorschung erkannt und überliesert ist, muß zu dieser Vervollständigung dienen und in solcher Weise mag ein künstiger Mineraloge wohl von Mitteln für seine Wissenschaft Anwendung machen, welche zur Zeit nur angedeutet oder auch ganz unbekannt sind. Freilich hängt alles dieses mit dem Vegrisse und mit den Gränzen zussammen, welche man über die Mineralogie sesststellen will und darin gingen die Meinungen bis in die Gegenwart noch ausseinander.

Man hat es früher mit Bestimmungen darüber nicht beson= . ders genau genommen und ziemliche Willkür walten lassen; erst Wobs ist auf eine nähere Untersuchung eingegangen, welche Eigenschaften der Mineralien so zu sagen als mineralogische an= zusehen sepen und welche nicht, und hat darin eine Analogie mit der Botanik und Zoologie angestrebt. Danach wäre die Mineral= physik der Gegenstand der Mineralogie. Diese Ansicht hatte aus allerlei haltbaren und unhaltbaren Gründen ihre Anhänger und wenn sie in mancher Beziehung das Fortschreiten der Mineralogie hinderte, so nütte sie andererseits dadurch, daß sie die Leistungen der geringen von ihr gewählten Mittel möglichst zu steigern und auszubeuten suchte, diese Mittel also auch genauer erforschte als es geschehen wäre, im Falle man ihnen nicht den hohen Werth zuerkannt hätte, wie Mohs es gethan hat. Wie an Allem, was die Menschen treiben, ihre Schwächen Antheil nehmen, so geschah es auch hier, daß manche Forscher von der Mohs'schen Autorität befangen und eingeschüchtert die besseren Ueberzeugungen, die sie gewonnen hatten, nicht zu äußern wagten und daß nur die über= raschenden Leistungen der Gegenpartei, welche auch das chemische Wesen der Mineralien als zur Mineralogie gehörig bezeichneten, eine allmählige Einigung zu Stande brachten, und endlich von der Mehrzahl der Mineralogen anerkannt wurde, daß die Erforschung des ganzen Wesens eines Minerals, sowohl physisch als chemisch betractet, Gegenstand der Mineralogie sepn müsse. Dieser Begriff ist auch für die gegenwärtige Geschichte festgehalten worden.

Wenn man nach den Ursachen frägt, warum die Mineralogie in früherer Zeit so wenig Ausbildung gefunden hat, so liegen sie nicht etwa darin, daß nur wenige Forscher sich mit ihr befaßt hätten, sie liegen zum Theil in der sehlenden Entwicklung der Hilfswissenschaften und großentheils in der Eigenthümlichkeit des Gegenstandes selbst, in dem Umstande, daß uns die unorga= nische Natur nicht einzelne Individuen bietet, wie die organische, sondern daß diese immer als Aggregate erscheinen, wo es dann wohl geschieht, daß das Aggregat die Form des Individuums ebenfalls darstellt, aber viel öfter noch, daß das Individuum durch die Aggregation ganz unkenntlich gemacht wird. Da in Folge dieses Verhältnisses dieselben Arystallformen, namentlich Combinationen, das allerverschiedenste Ansehen gewinnen können, so ist begreiflich, daß man lange Zeit ein Normalbild nicht herauszu= finden vermochte und daß erft durch Vergleichung vieler Arpstalle derselben Art erkannt wurde, wie die sich zeigenden Berschieden= heiten zu deuten sepen, bis endlich das Winkelmessen diese Deutung überall erleichterte und möglich machte. Es zeigt sich hier, was auch anderwärts gilt, daß die Erfindung eines geeigneten Instrumentes, welches das Vermögen unserer Sinne steigert und die Beobachtung sicher macht, oft von größerer Wichtigkeit ist, als manche noch so scharffinnige Speculation, und wenn man das erste Goniometer betrachtet, so wird man unwillkürlich an das Ei des Columbus erinnert, denn wie einfach und naheliegend die Construktion jenes Instrumentes auch ist, so hat es doch über hundert Jahre gedauert, seit man sich mit Arnstallen beschäftigte, bis es erfunden wurde. — Ein anderer Uebelstand war, daß man den Begriff der Mineralogie zu weit ausgedehnt hatte und daß die herrschende Polybistorie überhaupt nicht geeignet sehn konnte, ein gründliches Wissen vorwärts zu bringen; dazu kam ein bis in's vorige Jahrhundert und noch in's gegenwärtige sich hinein= ziehendes Philosophiren über die Natur ohne genügende Bafis von Erfahrungen, und ein seltsames Nichtbeachten mancher bereits erkannten Thatsachen und Untersuchungsmethoden, welche geeignet gewesen wären, die Wissenschaft zu heben. So hätte man von

der Art, wie Erasmus Bartholin 1670 den Calcit und Robert Boyle 1680 die Sdelsteine untersuchte, viel lernen können und wären dergleichen Untersuchungen auf alle Mineralien ausgebehnt worden, so wäre die Mineralogie vielleicht schon hundert Jahre früher auf die Stufe gekommen, wie sie Wallerius überlieferte.

Sofchern ein unbefangener scharfer Blick und eine Gabe für klare Darstellung zukommt, andern aber zum Hemmniß des Fortschrittes ein noch größeres Talent verliehen ist, das Einsachste möglichst complicirt wiederzugeben und Schwierigkeiten aller Art zu sehen und zu schaffen, wo gar keine vorhanden sind.

Endlich ist dabei hervorzuheben, daß es auch an geeigneten Mitteln zu gegenseitiger Mittheilung fehlte. Gelehrte Gesellschaf: ten, welche Schriften publicirten, reichen zwar bis in die Mitte des 17. Jahrhunderts hinauf, so die königliche Societät der Wissen= schaften zu London (1645), die kaiserliche (Leopold. Carol.) Akademie der Naturforscher (1652), die Akademie der Wissenschaften zu Paris (1666), zu Berlin (1700), zu Petersburg (1725), zu Stocholm (1739), zu München (1759) u. s. f., die meisten Journale aber, welche den schnelleren Verkehr vermitteln, entstanden erst in den siebziger Jahren des vorigen Jahrhunderts, so das Journal de physique, de chimie, d'histoire naturelle et des arts von Rozier, Delametherie 2c. (1771), die Journale und Annalen von Crell (1778, 1781, 1784), das Journal der Physik von Gren (1790), das Journal des Mines (1794), das Magazin für den neuesten Zustand der Naturkunde von Boigt (1797), die Annalen von Gilbert (1799), ebensv das allgemeine Journal der Themie von Scheerer u. s. w.

Seit dem Beginn unseres Jahrhunderts gewann die ganze

Wissenschaft ein verändertes Ansehen; wo man früher mit einer qualitativen Prüfung zufrieden war, wo ein Gleich und Ungleich zur Charakteristik genügt hatte, da wurde nun auch das quanti= tative Berhältniß in's Auge gefaßt und ein Maakstab angelegt, um wo möglich die Werthe der Differenzen nach Zahlen zu bestimmen. So mußten neue Wahrheiten erkannt werden, welche bei der früheren Art des Studiums stets verborgen geblieben wären, es mußten Gesetze zu Tage kommen, welche nun plötlich die Räthsel lösten, an denen sich vergebens die genialsten Männer der vergangenen Zeiten versucht hatten. Gleichwohl gestalten sich dabei immer wieder neue Aufgaben, welche man längst für abgemacht hielt oder an die man gar nicht dachte, und wenn uns auch gewisse Thatsachen niemals genommen werden können und sich als constante Grundpfeiler zum wissenschaftlichen Bau be= währen, so ist der Bau selbst, soweit die Theorie ihn führen muß, noch nicht der Art, daß nicht vorauszusehen wäre, er werde noch gar viele und mannigfache Abänderungen erleiden. Als man bei verschiedenen Substanzen in der großen Klasse der sog. monoaxen Arpstalle verschiedene Formen erkannte, war nichts natürlicher, als dieses Verhältniß überhaupt sehr natürlich zu finden, als man nun bei verschiedenen Mischungen dieselbe Form fand und bemerkte, daß gewisse Mischungstheile für einander eintreten, ohne das allgemeine Mischungsgesetz zu verändern, war wieder ganz natürlich, daß man für diese Mischungstheile eine analoge Zusammensetzung annahm und daß dafür als Beweis der Umstand begrüßt wurde, daß viele derselben gleiche Arystallisation zeigten, wenn sie isolirt im krystallisirten Zustande vorkamen; da ergaben nun aber die weiteren Untersuchungen, daß nicht nur ganz verschiedene (nicht bloß relativ verschiedene) Mischungen die selbe Arystallform haben können, sondern daß auch identischen Mischungen

sehr verschiedene in gar keinem Zusammenhang stehende For= Mit der ersteren Thatsache war die frühere men zukommen. scheinbar gesetliche Forderung analoger demischer Zusammensetzung für gleiche Arpstallisation als nicht unbedingt giltig dar= gethan, mit der letteren ist ein Zusammenhang der Krystall= spsteme angedeutet, welcher, wenn er sich durch eine gegenseitige Ableitung bewähren sollte, ein bisher zu den wichtigsten Errungen= schaften der Arpstallographie gezähltes Gesetz als falsch bezeichnen würde, das Gesetz nämlich, daß kein Uebergang der Arystallsysteme in einander stattfindet. Wenn ferner die Theorie durch die Art, wie man zu einer gewissen Zeit die verschiebenen Mischungstheile der Mineralien zusammengesetzt betrachtete, eine Reihe von Aehn= lichkeiten und Beziehungen erkannte und damit weitere Schlüsse zog, so ändert sich Alles mit der veränderten Anschauung solcher Zusammensetzung, wozu spätere Forschungen berechtigen und wir können der Zukunft unsere heutigen Anschauungen durchaus nicht so begründet überliefern, daß wir eine sichere Bürgschaft ihrer Dauer hätten. Wir erinnern nur an die von Schönbein entdeckten Modificationen des Sauerstoffs und das noch wenig gekannte Verhältniß ihres Antheils an verschiedenen Oxyden, mit deren Constitution man bisher vollständig im Reinen zu sehn ge= glaubt hat. Es ergiebt sich daraus, daß das Sammeln von Beobachtungen und Thatsachen für jest noch von größerer Wich= tigkeit ist, als das Philosophiren darüber und daß die Specula= tion mit kleinen Flügen sich begnügen muß und nicht in Regionen schwärmen darf, wo sie den Boden der Thatsachen aus dem Gesichtstreise verliert.

Es sind bei der folgenden Geschichte im ersten allgemeinen Theil in jeder Periode Mineralphysik, Mineralchemie und Systematik besprochen und in einem Ueberblick am Schlusse die Hauptresultate davon verzeichnet worden. Der zweite Theil enthält die Specialgeschichte der Species, soweit sie deren Entdeckung, Benennung und die wichtigsten Ansichten über ihr mineralogisches Wesen betrifft.

Da im allgemeinen Theil die Quellen überall angeführt worden sind, so seh hier nur erwähnt, daß für den speciellen Theil außer den mineralogischen Hand= und Lehrbüchern von Beudant, Breithaupt, Dana, Dufrenop, Haidinger, Haup, Mohs, Phillips, Quenstedt u. a., vorzüglich nachstehende Werke Daten geliefert haben:

- Lehrbuch der Mineralogie von Ludwig August Emmerling. Gießen. 1799.
- Mineralogische Tabellen von D. L. Gustav Karsten. Berlin. 1800.
- Lehrbuch der Mineralogie von Franz Ambros Reuß. Leip= 3ig. 1801.
- Handhuch der Mineralogie von C. A. S. Hoffmann. Freyberg. 1811.
- Vollständiges Handbuch der Orpktognosie von Henrich Stes= fens. Halle. 1824 (der erste Theil von 1811).
- Handbuch der Mineralogie von Joh. Fr. Ludw. Hausmann.
 Söttingen. 1828.
- Geschichte der Arpstallkunde von C. M. Marx. Carlsruhe und Baden. 1825.
- Materialien zur Mineralogie Außlands, von Nikolai v. Kokscharow. St. Petersburg. 1853. 1858.
- Mineralogische Notizen von Friedrich Hessenberg. 1856—1861.
- Manual of the Mineralogy of Great Britain and Ireland by R. Ph. Greg and W. G. Lettsom. London. 1858.

- Taschenbuch für die gesammte Mineralogie von K. C. v. Leons hard von 1807—1829 und dessen und H. G. Bronn's Jahrbuch für Mineralogie x. von 1830—1832 und deren Neues Jahrbuch für Mineralogie von 1833—1860.
- Mineralogische Jahresheste von E. Fr. Glocker. Nürnberg. 1835—1837.
- Uebersicht der Refultate mineralogischer Forschungen von A. Kennsgott von 1850—1860.
- Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper von M. H. Klaproth von 1795—1815.
- Untersuchungen über die Mischung der Mineralkörper 2c. von Fr. Stromeper. Göttingen. 1821.
- Die Annalen der Physik von Gilbert (seit 1799) und Poggendorff (seit 1824); die Journale für Chemie und Physik von Schweigger von 1811—1833 und von Erdmann seit 1834; die Annalen der Chemie und Pharmacie von Wöhler, Liebig und Kopp, seit 1840; das Archiv von Kastner u. a.
- Die Jahresberichte von Berzelius, von 1822—1847 und die Fortsetzungen derselben von Liebig und Kopp von 1847 bis 1860.
- Geschichte ber Chemie von Herrm. Kopp. 4 Bde. Braunschweig. 1843—1847.
- Handwörterbuch des chemischen Theils der Mineralogie von C. F. Rammelsberg. Berlin. 1841 mit 5 Suppl. bis 1853, und dessen Handbuch der Mineralchemie. Leipzig. 1860.
- Für die biographischen Notizen haben vorzüglich gedient: das Biographisch-litterarische Handwörterbuch 2c. von J. C. Poggendorff. Leipzig. 1858—1860, und die Propädeutik der

Mineralogie von Dr. C. C. Leonhard, Dr. J. H. Ropp und C. L. Gärtner. Frankfurt am Main, 1817. Fol., ein Werk, welches auch die ältere mineralogische Litteratur in allen Richtungen aussührlich verzeichnet und (ohne die Geognosie und Geologie) über 700 Titel mineralogischer Schriften und über 1600 Autoren anführt.

Inhalt.

00 a4. a	eart earth and a second a second and a second a second and a second a second and a second and a second a second a second a
Borwort .	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(Geschichte ber Mineralphhsik, Mineralchemie
	und Spstematik.
I.	Bon 1650—1750.
	1) Mineralphysik
	2) Mineralchemie
	3) Shstematik. Romenklatur
	Ueberblick dieser Periode 68— 70
II.	Bon 1750—1800.
	1) Mineralphysik
	2) Mineralchemie
	3) Shstematik. Romenklatur
	Ueberblick dieser Periode
. III.	Bon 1800—1860.
	1) Mineralphysik
	a) Krhstallographie 180—242
	b) K rhstalloptik
	c) Thermische Berhältnisse. Clasticität 270—272
	d) Berhältnisse der Härte 272—274
	e) Specifisches Gewicht 274—275
	r) Electricität. Galvanismus. Magnetis =
	mus. Phosphorescenz 275—286
	g) Krhstallogenie

Inhalt.

																	Ceite
	2)	Miner	:alche	mi	e	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	303—331
	3)	Spste	matif		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	332—364
	4)	Nome	nflati	ır	•	•	•			•	•	•	•	•	•	•	364372
	u	eberblid	! bief	et	Pe	riol	be	•	•	•	•	•	•	•	•	•	372—382
	S ef	фiфt	e ber	9	R i	ner	al	ga	tt	u n	ge	n (S þ	ec	ieś	3).	•
Bo	n 165	0—186	0	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	385690
Register			•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•		691—7 03

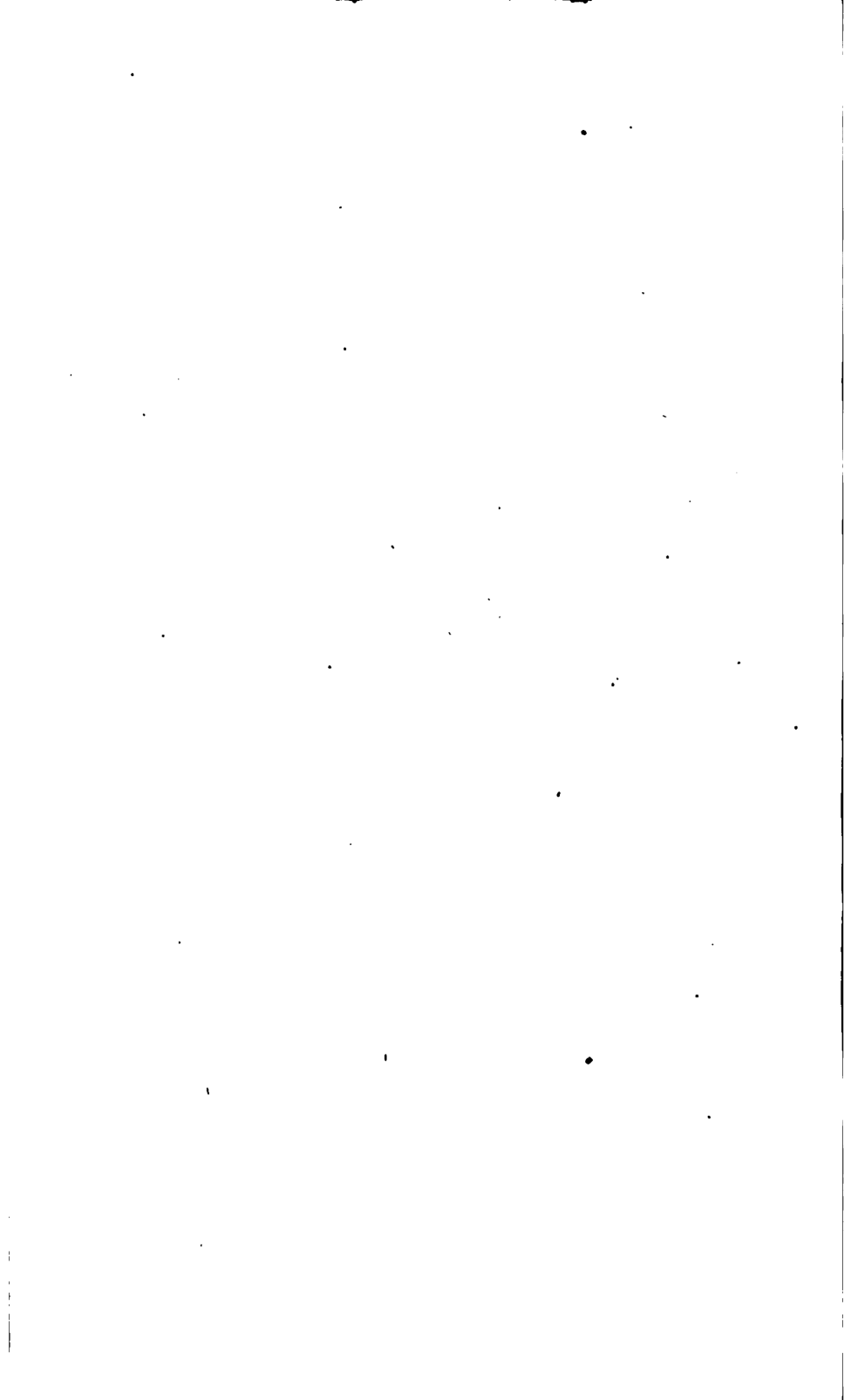
I.

Geschichte

der

Mineralphysik, Mineralchemie und Systematik.

Von 1650 bis 1860.



Geschichte der Mineralogie.

I. Von 1650 bis 1750.

1. Mineralphyfik.

Das Studium der Arhstallographie war im Allgemeinen um die Mitte und gegen das Ende des 17. Jahrhunderts nicht viel weiter gekommen, als im vorhergehenden zur Zeit des Conrad Gefiner, Johannes Kentmann, Boetius de Boot, Theophrastus Paracelsus u. A. Wie damals philosophirte man mehr über die Entstehung und Symbolik der Krystalle, als man daran dachte, eine genaue Untersuchung ihrer Eigenschaften vorzunehmen, und ist der Grund zum Theil darin gelegen, daß die Natursorscher jener Zeit mehr oder weniger Polyhistoren waren oder wenisstens sehn wollten.

Der berühmte Joach im Becher 1 tritt zwar mit Baptista van Helmont 2 der von den Griechen und Römern überkommenen und von dem phantastischen Theophrastus Paracelsus 3 noch

I Johann Joachim Becher, geb. 1635 zu Speier, gest. 1682 zu Condon, war eine zeitlang Professor ber Medicin in Mainz und Leibarzt des Churfürfien von Mainz und Bayern. Lebte abwechselnd in Deutschland, Polland und England.

² Johann Baptista van Helmont, geb. 1577 zu Brüffel, gest. 1644 zu Bilverbe, wo er, nach mannigsachen Fahrten in ganz Europa, zulest als Arzt sich nieberließ.

³ Paracelsus Theophrastus Bombast von Hohenheim, geb. 1493 ju Maria Einsiedeln, Cant. Schwyz, gest. 1541 zu Salzburg.



Geschichte der Mineralogie.

I. Von 1650 bis 1750.

1. Mineralphysik.

Das Studium der Arhstallographie war im Allgemeinen um die Mitte und gegen das Ende des 17. Jahrhunderts nicht viel weiter gekommen, als im vorhergehenden zur Zeit des Conrad Gefiner, Johannes Kentmann, Boetius de Boot, Theophrastus Paracelsus u. A. Wie damals philosophirte man mehr über die Entstehung und Symbolik der Arhstalle, als man daran dachte, eine genaue Untersuchung ihrer Eigenschaften vorzunehmen, und ist der Grund zum Theil darin gelegen, daß die Natursorscher jener Zeit mehr oder weniger Polyhistoren waren oder wenisstens sehn wollten.

Der berühmte Joach im Becher 1 tritt zwar mit Baptista van Helmont 2 der von den Griechen und Römern überkommenen und von dem phantastischen Theophrastus Paracelsus 3 noch

I Johann Joachim Becher, geb. 1635 zu Speier, gest. 1682 zu London, war eine zeitlang Professor ber Medicin in Mainz und Leibarzt des Churfürsten von Mainz und Bayern. Lebte abwechselnd in Deutschlant, Polland und England.

² Johann Baptista van Helmout, geb. 1577 zu Brüssel, gest. 1644 zu Bilverbe, wo er, nach mannigsachen Fahrten in ganz Europa, zuletzt als Arzt sich nieberließ.

³ Paracellus Theophraftus Bombaft von Hobenheim, geb. 1493 ju Maria Ginfiedeln, Cant. Schwy, geft. 1541 zu Salzburg.

angenommenen Ansicht entgegen, daß der Bergkrystall in Stein verwandeltes Eis sep, da er auch an Orten entstehe, wo solches nicht beständig vorhanden, und da er durch die größte Hitze nicht zu Wasser gelöst werden könne, doch scheint er solche Entstehung bei den Steinen im Allgemeinen zugegeben zu haben, und daß sie aus einem sehr verdichteten Wasser sich bilden. 1 Wie weit seine Bevbachtung der Arpstallformen ging, zeigen einige Beispiele, wo sich jedem Beschauer solche Form als eigenthümlich und gleichsam wunderbar aufdrängen muß. Vom Markasit sagt er, daß er öfters viereckig vorkomme, so regelmäßig und seltsam, daß man ihn zu Gewichten (pro ponderibus in mineralibus bilancibus) verwende, die Würfel des Steinsalzes werden in ähnlicher Weise erwähnt. Den Mineralien (ben persecte mixtis) komme nur eine Form zu, jedoch verschieden je nach der Mischung. Eine Arystallreihe bei derselben Species war unbekannt. Die Homogenität der Theile im Mineral hebt er zum Unterschied von Thier und Pflanze hervor. 2 Die Ansicht, als übten die Planeten eine Bildungs: und Formungsfraft auf die Metalle und Mineralien, weist er mit Entrüftung auf eine berbe Weise von seiner Physik zurück.

Qua ratione vero ab aqua crystalli, aliorumque subjectorum, ita exulet, ut etiam maxima ignis vi vix induci queat; econtra ita prone in salia agat, ut levi negotio in aquam ea dissolvat et mutet: explicare durum est, nec ratio vel calori vel frigori solum adscribi potest, cum falsum sit, ex glacie crystallos generari; quandoquidem etiam in locis generentur, ubi nec magna nec continua glacies observatur. Ingentissimo interim calore, crystallos et lapides non in aquam humidam resolvi certum est. — Credendum ergo, lapides oriri ex aqua quidem, sed valde compacta — Physica subterranea, edid. G. E. Stahl. Lipsiae 1739. Lib. I. Sect. V. Cap. III. p. 212.

Omnibus subterraneis perfecte mixtis una tantum eademque forms est; sed diversa superinductio nutrimenti. — (Eine Merturialische Seuchtigseit wird als ernährent erwähnt.) — Statuimus ergo, mineralibus unam formam esse; sed diversas, ut ita loquar, matres, quarum semen ad alterationem formae intrinsecae, quae subterraneorum perfecta mixtio et bonitas est, in puritate et fixitate homogenea consistens, plurimum facit. Physica subterranea, edid. G. E. Stahl. Lipsiae 1739. Lib. I. Sect. IV. Cap. VI. p. 124. 125.

Es sehen, heißt es, einige bergleichen Planetisten, obwohl sonst von großem Namen, so unverschämt, daß sie behaupten, sie könnten in den Planeten jedes Metalls chemisches Zeichen sehen, zugleich mit der eigenthümlichen Farbe des Metalls.

Ich wundere mich, sagt er dann, daß sie nicht auch in der Sonne einen Löwen, im Mars einen Mann, in der Benus eine Frau, und Wölfe und Salamander sehen, welche Gegenstände sie den Mineralien beilegen, aber ich glaube, daß sie Esel gesehen hätten, wenn sie in ihrem Treiben gegenüber von leichtgläubigem Volke sich selbst betrachtet hätten. ¹

Einzelne frühere Arbeiten, welche aus mathematischen Constructionen hervorgingen und sich an die Arhstalle anschlossen, hätten wohl eine aufmerksame Betrachtung berselben veranlassen können, da sie aber a priori geschöpft waren, so entsprachen sie nur bedingungsweise der Natur, und zeigte sich später, daß diese für die Formen der Arhstalle mancherlei andere Gesetze befolge, als sich auf jenem Wege datten sinden lassen. Die Untersuchungen betrafen vorzüglich die sogenannten regelmäßigen Polyeder der Stereometrie: Tetraeder, Würfel, Ottaeder, Dodekaeder und Itosaeder.

Wentel Jamiter, ein Rürnberger Goldschmied (1568), hatte schon eine Menge von Formen aus ihnen entwickelt und in perspectivischer Zeichnung bekannt gemacht, indem er die Grundsormen durch Beränsberungen an Kanten und Ecken zu Combinationen machte, und diese wieder verschiedentlich verwachsen und nach Art der Zwillinge und Drillinge symmetrisch gruppirt darstellte. Insoweit diese Euklidischen

ŢŤ

¢

C

ļ۲.

7

ው ጅ

Ç:

11.

₹.

ı,

Planetistas interim, qui cuilibet metallo seu cuivis minerali speciei, planetam authorem et causam formantem assignant, prorsus a nostra Physica relegamus: quorum aliqui ita impudentes sunt, etiam magni nominis alias viri, ut non erubescant publice asserere, se in Planetis, cujuslibet metalli signum Chymicum videre posse, cum colore proprio metalli. Miror, quod non etiam in sole leonem, in Marte Virum, in Venere foeminam, imo lupos et Salamandrus viderint, quae objecta quoque mineralibus tribui solent, sed a sinos potius vidisse credo, cum seipsos viderint, et talia simplici et credulo popello praerudunt. Loc. citat. p. 126.

Grundförper wirklich in der Natur vorkommen, mußten viele der gegebenen Entwicklungen den Krystallen entsprechen, und so findet sich der Würfel mit abgestumpften Eden und Ranten und mit ungleicher Flächenausdehnung ber combinirten Gestalten unter den Zeichnungen: die Combination eines Tetrafishezaeders mit dem Oktaeder, des Okta-Er gibt auch eine Zuebers mit dem Würfel, Trapezoeder 2c. sammensetzung des Oktaeders aus kleinen Oktaedern und zeigt die dabei sich ergebenden tetraedrischen Zwischenräume, welche über zweihundert Jahre später von hauh wieder in Betrachtung gezogen wurden. 1 Der große Mathematiker und Aftronom Joh. Repler (geb. 1571 zu Weil in Würtemberg, gest. 1630 zu Regensburg) entwickelte ähnliche Reihen, er construirt das Rhombendodecaeder, welches die Gestalt der Bienenzellen, die Combinationen des Würfels mit dem Oktaeder, mit dem Oktaeder und Rhombendodecaeder und andere an Arpstallen vorkommende und mögliche, aber daneben auch nicht vorkommende und nicht mögliche Gestalten, unter letteren das Pentagondobecaeber mit gleichseitigen Flächen, welches mit dem Jossaeder, Würfel, Oktaeder und Tetraeder schon die altgriechischen Mathematiker und Philosophen beschäftigt hat. Diese Gestalten repräsentirten, wie auch die bei Repler gegebenen Abbildungen zeigen, die vier Elemente und die sogenannte fünfte Essenz ober himmlische Materie, und zwar der Würfel die Erde, das Oktaeder die Luft, das Tetraeder das Feuer, das Jeosaeder das Wasser und das Pentagondodecaeber die Himmelskörper. Die Zahl und Lage der Flächen vermittelt hauptsächlich diese Analogie, 2 welche

Perspectiva Corporum Regularium. Das ist, Eine stepssige Fürwepsung, wie die Fünf Regulirten Cörper, barvon Plato im Timäo, Bud Euclides inn sein Elementis schreibt 2c. durch einen sonderlichen, newen, behenden und gerechten weg, der vor nie im gebrauch ist gesehen worden, gar Künstlich inn die Perspectiva gebracht, Bud darzu eine schwie Anleptung, wie auß benselbigen Fünss Cörpern one Endt, gar viele andere Cörper, mancherlen Art und gestalt, gemacht, vud gesunden werden niegen. Allen Liebhabern der freven Kunst zu Ehrn, durch Wenteln Jamiter, durgern und goldtschmid in Nürnberg, mit Göttlicher hülfs an tag geben 2c. — Anno MDLXVIII.

² Nam in Cubo rectitudo super basi quadrata stabilitatis quandam adumbrationum habet, quae cadem proprietas est et Materiae terrestris

übrigens nicht, sagt Repler, bem Aristoteles, ber eine Erschaffung ber Welt geläugnet habe, sonbern ihm und allen Christen angehöre, welche sesthalten, daß die Welt von Gott erschaffen worden und nicht vorher gewesen seh. Er zeichnet ganz richtig Ableitung und Stellung des Tetraeders und Oktaeders zum Würfel, und hätte er sich mit wirklichen Arpstallen beschäftigt, so wäre ihm wohl nicht entgangen, was von seinen Constructionen a priori in der Natur haltbar seh und was nicht. Er beobachtete aber, wie es scheint, von natstrlichen Arpstallen nur die Schneekrystalle, welche nicht geeignet waren, die erwähnten Betrachtungen weiter zu führen, und über deren Bildung er nicht kar geworden ist.

Die wichtigste und folgenreichste Entdeckung aus jener Zeit war sir die Arpstallographie das Aufsinden der doppelten Strahlens brechung am isländischen Kalkpath durch Erasmus Bartholin, 2

gravitatis momentis ima petentis, cum etiam totus Terrae globus vulgo credatur in medio Mundi quiescere.

In Tetraëdro paucitas planorum signare videtur siccitatem ignis — in Icosaëdro vicissim multitudo planorum signare videtur humiditatem aquae — In Tetraëdri acumine ab una basi surgente, vis Ignis penetrativa et divisoria videtur adumbrata esse, in Icosaëdri obtuso et quinquelineari angulo, vis impletaria humorum, hoc est vis humectaudi etc.

Dodecaëdron vero relinquitur corpori coelesti, habens eundem planorum nu merum, quem Zodiacus coelestis signorum; demonstraturque reliquarum figurarum capacissima u. f. w. Joannis Keppleri Harmonices Mandi. Lincii Austriae. 1619. p. 58. 59.

Amplitheatr. Sapient. Socrat. joco-seriae. Hannov. 1619. fol. p. 751. Tiefe Abhandlung enthält mancherlei interessante Betrachtungen und Bergleichungen über bie Formen ber Pflanzen und ber Arpstalle. Reppler erzählt, daß er einem Freunde, dem kaiserl. Rath Wackher von Wackersels ein Reujahrsgeschenk (strena) habe geben wollen und während er auf einem Gange im Freien tarüber wachgedacht, habe es geschneit und hätte die Betrachtung ter Schneesterne die Abhandlung veranlaßt.

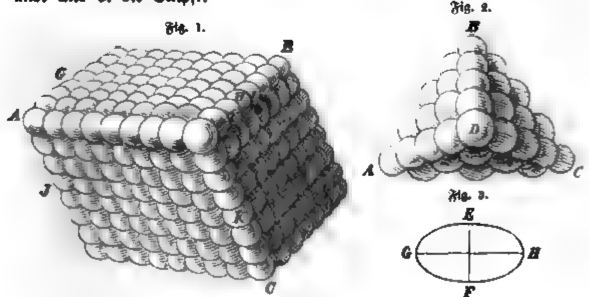
² Erasmus Bartholinus, geb. 1625 am 13. August zu Roeskilde, gest. 1698 am 4. Nov. zu Kopenhagen. Dr. Med. nach zehnjährigen Reisen in England, Holland, Frankreich und Italien (1646—1656) Pros. ber Mathematik und taranf (1657) der Medicin an der Universität zu Kopenhagen, später Assessor des höchsten Gerichts und Justizrath. — Experimenta Crystalli Islandici.

einen Dänen, welcher seine Forschungen barüber im Jahre 1670 veröffentlichte. Abgesehen davon, daß damit eine neue physikalische Eigen: schaft gewisser Arpstalle entdeckt wurde, so war auch eine nähere Betrachtung ihrer Form und ihres inneren Baues angeregt, und da gerade der Kalkspath am geeignetsten war, einen Blick in diese Berhältnisse zu gewähren, und da die Erklärung des Phänomens der Doppelbrechung der rechnenden Phyfik zufiel, so wurde der betreffende Arpstall auch genauer bestimmt als irgend ein ähnlicher vorher. Erasmus Bartholin bestimmte die ebenen Winkel des Ralkspath-Mhomboeders zu 101 0 und 79 0 und berechnete daraus ben Scheitelkantenwinkel zu 103° 40'. Die Beobachtung der doppelten Strahlen= brechung setzt ihn in lebhaftes Erstaunen, und wer wissenschaftlichen Sinn habe, werde sich am isländischen Arpstall ebenso und mehr noch erfreuen, als an Diamant und Edelsteinen (an dem Arpstall, cujus tam mira est constitutio, ut haud sciam, num alias magus naturae apparuerit gratia). Die angeführten, durch Beichnungen erläuterten Experimente sind mit großer Aufmerksamkeit angestellt und klar beschrieben. Er zeigt die Lage der Bilber in der Linie, welche den stumpfen Winkel der Flächen halbirt, wie man unter Umständen nur ein Bild sähe, wie eines beim Drehen des Krystalls beweglich sep, das andere aber seinen Plat behaupte, und wie sich dieses umkehren lasse; er, erwägt, daß die Erscheinung der beiden Bilder nicht durch Reflexion geschehen könne, sondern nur durch eine eigenthümliche Refraction zu erklären sep, daß das fige Bild burch die gewöhnliche, das bewegliche aber durch ungewöhnliche Strahlenbrechung hervorgebracht werde. 1 Er untersuchte auch seine Arpstalle noch in anderer Weise, er bevbachtete, daß sie auf Tuch gerieben electrisch wurden und wie

Hasniae. 1670. 4. In der Zueignung an den König Friedrich III. von Däncmark heißt es von der optischen Erscheinung "Spectaculum in terris plane
novum, in Arctois terris redundans. Quod ne divinaret olim Graecia
in Islandia sepultum — — stque in Septentrione non remitti srigore
sed intendi-luminis radios."

¹ Hine, Crystallum ipsum, a duplicis istius Refractionis praecipus et singulari gloria vocavimus Disdisclasticum.

Bernftein, Glas und Siegellad leichte Rorper angogen, bag fie mit Rönigswaffer übergoffen aufbraufen und vor dem Löthrohr zu Kalk gebrannt werben. 1 - Die Untersuchungen Bartholin's wurben weiter verfolgt von Christian Bubgens, geb. 1629 im Saag, geft, baselbst 1695. Da er bemerkte, daß bie Ranten bes islänbischen Arbstalls als Seiten ber Flächen nicht icharf und vollkommen genug feven, um bie ebenen Winkel genau zu bestimmen, so maß er ben Reigungswinkel an den Scheitelkanten des Rhomboebers und berechnet aus biefem die ebenen Winkel ber Flächen. Er fand jenen zu 105 %, woraus biefe fich zu 101 0 52 ' ergaben. Die Regelmäßigkeit ber Krystalle leitete er von ber Anordnung ber fleinsten Theile ab, aus welchen sie bestehen, und nimmt an, daß diese beim Ralkspath eigenthumliche Spharoide feven, entstanden burch Umbrehung einer Ellipfe um den Aeineren Durchmesser, der sich zum größeren verhalte wie 1 : 8. Conftruire man aus biefen Sphäroiden eine breiseitige Ppramide, fo entspreche beren Rantenwinkel bem ftumpfen Rhomboeber: kantenwinkel bes isländischen Arpstalls, wie er durch nachstehende Figuren erläutert, wovon 1. das Rhomboeder, 2. die erwähnte Phramide und 3. die Ellipse. 2



I — cum frustulum hujus crystalli, flammae lampadis, per fistulam, que vitra hermetice occluduntur, animatac, admoverem; mox animadverti redigi in calcem similem calci vivae etc. p. 4.

2 Videtur în genere regularitas rerum illarum, ab ordine particularum invisibilium et aequalium, e quibus constat, oriri. Nauc vero

Mit dieser Construction sucht er zugleich die Eigenschaft zu erflären, daß der Arpstall parallel mit seinen Flächen spaltbar sep. Auch vom Bergfrhstall, welchen er crystallus vulgaris nennt, nimmt er einen ähnlichen Bau an, da er an ihm ebenfalls doppelte Strahlenbrechung beobachtete, obwohl weniger stark, als am isländischen Spath. Die Beobachtungen von Hungens über die Gesetze der Doppelbrechung sind von späteren Physikern bestätigt worden und haben zu der Erkenntniß geführt, daß die Rugel der Wellenoberfläche der ordinären, das Ellipsoid aber die der extraordinären Strahlen sey. Hupgens gilt als der Schöpfer der Undulationstheorie des Lichts, im Gegensatz zu Newton, welcher die Emanationstheorie aufgestellt hat. Auch der letztere beschäftigte sich mit dem isländischen Spath und den Gesetzen seiner Doppelbrechung, und aus der Erscheinung, daß bei zwei dergleichen Arnstallen die vom ersten kommenden Strahlen bei einer bestimmten Lage des zweiten keine weitere Theilung erleiden, bei einer andern Lage eine solche aber wieder stattfinde, und daß, wenn ihre Hauptschnitte rechtwinklich zu einander stehen, der gewöhnlich gebrochene Strahl die ungewöhnliche Brechung erleide, und der ungewöhnlich gebrochene die gewöhnliche, schließt er, es möge ein Lichtstrahl verschiedene Seiten besitzen, 1 die sich verschieden verhalten. Die später von Malus entdeckte Polarisation des Lichtes fand hier ihre erste Andeutung. — Einige Beiträge zur Kenntniß der Krystalle gab mit

nt ad crystallum nostram Islandicam deveniam, dico, quod si qua esset pyramis ut ABCD, conflata tenuibus corpusculis rotundis non sphaericis, sed sphaeroideis planis, qualia efficerentur per conversionem Ellipsis GH supra minorem diametrum EF, cujus proportio ad majorem fere est ut 1 ad 8, Angulus solidus acuminis D foret aequalis angulo obtuso et aequilaterali hujusce crystalli. Quinimmo dico, si corpuscula illa inter se essent leviter conglutinata, quod ubi rumperes pyramidem, rumperes illam secundam superficies parallelas iis quae acumen ejus constituunt — Christiani Hugenii Zuilichemi Dum viveret. Zelhemii Toparchae. Opera reliqua. Amstelodami 1728. De lumine. Cap. V. De miranda Refractione Crystalli Islandici. p. 70.

1 Annon Radiorum luminis diversa sunt latera, diversis proprietatibus praedita? — Optica etc. London 1706.

Anwendung des Mifrostops Anton Leeuwenhoek, geb. 1632 zu Delft, geft. 1723 daselbst. Man erhält ein Bild von der Mineralogie seiner Zeit, wenn man seine Abhandlung über den Gpps 1 liest, zu welcher ihn hungens veranlaßt hatte. Es handelte sich zunächst darum, den Stein kennen zu lernen, aus dessen Kalk man mit Wasser Statuen und Drnamente durch Guß formte. Diese Substanz wurde in Holland Pleystersteen oder Pleyster genannt. Nachdem Leeuwenhoek erfahren hatte, daß der Pleyster aus Alahaster präparirt werde, experimentirte er mit einem solchen und erhipte ihn in einem Glas-Als er nun bemerkte, daß eine wässrige Flüssigkeit entbunden werde, war er zweifelhaft, ob sie bem Stein eigenthümlich sep, und um sich davon zu überzeugen, wickelte er ein Stucken in Papier und trug es einige Tage im Sack bei sich herum, damit der Liquor etwa sich verflüchtigen möge. Dann schnitt er die Theile der Oberfläche weg und untersuchte den reinen Kern unter dem Mikroskop, wobei er mit Erstaunen bemerkte, daß der Stein ganz aus durchsichtigen glänzenden Partikelchen mit ebenen Flächen bestehe, die so übereinander gehäuft lagen, als wären sie vom himmel geschneit. Er glaubte sie für salzige Theilchen halten zu müffen. Er bestimmte nun das Gewicht des durch das Glühen ausgetriebenen Liquors ziemlich genau zu 1/5 vom Gewicht des Steins, und bewahrte den Liquor in Gläsern, um zu sehen, ob das beigemischte flüchtige Salz endlich coagulire, boch konnte er solches nicht bemerken. Als er aber den Liquor der Lust aussetzte, um das Wasser zu verdunften, bemerkte er die Ausscheidung von kleinen Arpstallen, die er auch aus dem Wasser, mit welchem er den gebrannten Stein übergoß, beim Berdunften erhielt. daran sogleich die Hypothese, daß ein Wachsen der Steine und Berge von wasserhaltigen unterirdischen und durch unterirdisches Feuer erhitten Gefteinen herrühren könne, ba beren entweichendes Waffer eine große Menge Salztheilchen mit sich führte, welche sich auf den obersten Gefteinen absetzen und ihre Masse vermehren. Indem er weiter den

ľ

7.

Ħ

t

ľ

Arcana naturae detecta ab Antonio van Leewenhoek. Delphis Batavorum. 1695. p. 124.

großblättrigen Gpps untersuchte, bemerkte er die Beständigkeit seiner Spaltungsrichtungen und bestimmte die Winkel der erhaltenen rhomboidischen Taseln zu 112° und 68° (sie betragen 113° 46' und 66° 14'). Dessenungeachtet glaubte er, daß das sogenannte Muscovitische Glas, Glimmer, von welchem doch das erwähnte Rhomboid nicht zu erhalten ist, und an dem die Elasticität der Blätter im Vergleich zum Gpps auffallen muß, daß dieses sogenannte Glas mit dem Gpps übereinkomme, und war sehr erstaunt, als er beim Erhipen desselben im Kolben kein Wasser erhielt und dasselbe nicht in einen Kalk verwandelt wurde, sondern ziemlich unverändert blieb.

Er gab auch unvollkommene Beschreibungen und Abbildungen der Krystalle des Alauns, Salpeters, Rupservitriols 2c.

Genauer als Viele seiner Zeit forschte der Engländer Robert Boyle! nach ben Eigenschaften ber Mineralien. In seiner Schrift über die Edelsteine nimmt er an, daß ste aus dem flüssigen Zustande entstanden sepen, denn die Durchsichtigkeit der Diamanten, Rubine und Sapphire lasse kaum eine andere Ansicht zu, nur aus dem flüssigen Zustand könne eine solche Lagerung der kleinsten Theile hervorgehen, wie sie der Durchgang des Lichts erfordert. Man sehe daher auch, daß die undurchsichtigen Theilchen des Silbers und des Bleis durchsichtig werden, wenn sie durch eine Lösung mit Scheidewasser in den flüssigen Zustand versetzt werden. Die Edelsteine haben auch wie Salze, die aus einer wässrigen Lösung coaguliren, wie Salpeter, Alaun, Bitriol, Steinfalz 2c., eine bestimmte Arpstallform, wie er an Granaten, an den Briftol:Steinen, an Rubinen und Diamanten bemerkt habe. Bei letzteren habe er gesehen, daß die Oberfläche des Arpstalls ganz aus Dreiecken zusammengesetzt gewesen sep, und habe von Juwelieren erfahren, daß sie diese Gestalt wohl kennen und dadurch Diamanten von andern Steinen unterscheiben.

¹ Robert Bople, geb. 1627 zu Lismor, County Corf in Irland, gest. 1691 zu London. Reicher Privatmann. Siebenter Sohn des Grafen Richard von Corf (des "Great Earle"). — Specimen de Gemmarum origine et virtutibus, authore Roberto Boyle etc. Nunc latine, interprete C. S. Hamburgi. 1673.

Die durch Spaltung sich ergebende innere Gestaltung komme bei den Edelsteinen ebenfalls vor, ähnlich wie beim Steinsalz und andern Salzen, und daß sogar die Diamanten in bestimmten Richtungen spaltbar sepen. Man bemerkt, wie es ihm schwer wurde, sich hineinzusinden, daß die harten Steine und die weichen Salze darin ein ähnliches Verhalten zeigen.

Er bespricht die Farben der Edelsteine und bestätigt, was schon Benvenuto Cellini angegeben habe, daß es nämlich farblose Rubine, Berhlle, Topase und Amethyste gebe, an den Diamanten. An letteren sep diese Beobachtung sicher, weil die außerordentliche Härte keinen Zweifel lasse, ob man wirklich einen Diamant vor sich habe, während dieses Kennzeichen andere Ebelsteine nicht immer mit Zuverläffigkeit unterscheide. Er führt an, daß ihm ein sehr erfahrener englischer Juwelier versichert habe, daß Rubine und Sapphire oft von ganz gleicher Härte sehen. Er habe gelbliche und ganz gelbe Diamanten gesehen, die man für Topase nehmen könne, auch bläuliche und grünliche, einen sogar von so schöner grüner Farbe, daß er ihn für Smaragd gehalten hätte, ware er nicht durch seine Gestalt als Diamant charafterifirt gewesen. Auch gebe es Steine, welche zum Theil gefärbt, zum Theil aber an demselben Stud farblos seben. Die Art, wie die Farbe in den Edelsteinen durch die Masse vertheilt erscheine, spreche für den früheren flüssigen Zustand derselben, der auch gefordert werden musse, wenn die Verbindung metallischer Substanzen, und von diesen sepen die Farben gegeben, mit Steinen zu vollkommenen Mis schungen überhaupt begreiflich seyn sollen. 1

^{1 —} siquidem, ut taceam recte quaeri, qua alia ratione corpuscula metallica suerint deducta in gemmas adeo compacta seu solida, atque dura corpora, facili illud negotio concipi potest, hypothesi nostra admissa; difficillimum autem comprehensu est, quomodo inter metalla et lapides, corpora toto genere diversa, compositae suerint mixturae adeò exquisitae, quales nonnullae apparent, partim per unicolorum tincturam gemmae, partim per diaphaneitatem retentam, non obstante dispersione illa mineralium pigmentorum per integram massam, et pluribus etiam exemplis per concinnam figurationem, de qua paulo ante disseruimus. pag. 53.

Als von besonderem Werthe für seine Hopothese über die Entistehung der Edelsteine aus dem Flüssigen und Weichen (ex fluida et molli materia) führt er an, daß es Bergkrystalle mit eingeschlossenen Wassertropfen gebe, und daß man dergleichen am Grisolet beobachtet habe. Er erinnert an die Einschlüsse des Bernstein und beschreibt einen sogenannten weißen Amethyst mit eingeschlossenen haarförmigen rothen Krystallen (Rutil).

Er beobachtet die Arpstallisation bes Wismuths aus dem Schmelzfluß, den Einfluß der langsamen oder beschleunigten Arpstallisation auf die Erscheinung der Formen, den Einfluß der Gestalt der Gefäße, die eine frystallisirbare Flüssigkeit einschließen und daher dieser selbst eine bestimmte Form geben 2c. Eine ber größten Schwierigkeiten ber Extennung und Bestimmung der Kyrstalle lag in der so gewöhnlich vorkommenden ungleichen Ausdehnung sonst gleichartiger Flächen. Boyle erkannte wohl, daß das Dodecaeder der Granaten nicht-das bekannte der Geometrie sep, da seine Flächen keine Fünfecke sepen, sondern meistens Rhomben, einige sepen aber auch Rhomboide und andere wieder Trapeze; ebenso bemerke man an den sogenannten Cornubiensischen und Bristoler Diamanten (Quarztryftallen) regelmäßige Pyramiden, deren Flächen in einem Punkte ober Eck sich schneiden, an andern aber schneiden sie sich in einer Linie, obwohl eine freie Ausbildung angenommen werben musse. Aehnliche Unregel: mäßigkeiten könne man an den indischen Diamanten beobachten. 1

Um die Beimischung metallischer Substanz in den Steinen zu erweisen, richtet er seine Aufmerksamkeit auf das specifische Gewicht, welches als Kennzeichen damals für die Mineralien wenig gekannt und gebraucht war. ² Er wählt einen farblosen Bergkrystall gleichsam

^{1 —} saepius in adamontibus recens advectis ex Indiis, jisque quibusdam pulcerrimis, observavi maximam defectum uniformitatis in arëis superficialium planorum, vel in illorum figuris, vel in utrisque; et nonnunquam quoque in ipso numero ac situ solidorum angulorum. p. 83.

² Ego non contendo, verum tu forsan novitate argumenti ductus litem milii moveas, qua ratione cognoscam veritatem rei propositae; quando gemmae a gemmariis aestimantur ratione ponderis tot ceratiorum,

.V.

حبب

di.

1

á,

-

K

1

X

îk

Τ.

J:

(1

Eì.

į,

d

als Normaledelstein, um mit dessen Gewicht andere zu vergleichen. Das specifische Gewicht bestimmte er durch Wägen an der Luft und im Wasser, und fand, daß dem Bergkrystall, das Wasser = 1, ein Gewicht von 22/3 zukomme, welches Resultat ihn nebenher veranlaßt, auf das Ungereimte der Vorstellung hinzuweisen, daß der Bergfrhstall verhärtetes Eis sep, da doch das Eis specifisch leichter sep als das Wasser, und zudem Bergkrystalle auch auf Madagaskar und in andern beißen Ländern jahlreich gefunden werden. 1 Er glaubt nun, daß ein schwererer Edelstein metallische Theile enthalte, die ihm dann auch als Färbemittel bienen könnten. Die Bestimmung des specifischen Gewichts war unbequem auszuführen, benn er sagt zest enim prosecto molestia." Er fand, daß die amerikanischen Granaten viermal schwerer sepen als das Wasser, und überzeugte sich auf chemischem Wege, daß sie Eisen enthalten, auch durch ihre Wirkung auf den Magnet. Dabei bemerkt er, daß gefärbte Edelsteine, welche den Bergkrystall an Gewicht nicht übertreffen, doch von einer metallischen Substanz gefärbt seyn können, denn er habe (rem miram) beobachtet, daß ein viel Eisen enthaltendes Mineralwasser specifisch nur unmerklich schwerer gewesen, als gewöhnliches Wasser. Bei ben undurchsichtigen Steinen findet er ähnliche Verschiedenheiten im specifischen Gewicht, und bestimmt das des weißen Marmors zu 2,7, das des Hämatits zu 5,7, das des Magneteisensteins zu 4,6, des Gagats zu 1,22 2c.

Obwohl er die medicinischen Wirkungen der Steine nicht ganz verwirft, so sagt er doch, daß er von Diamanten, Rubinen und

vel granorum, comparando tantum mutuo lapides ejusdem speciei numero diversos, prout quantitas ponderis arguit quantitatem corporis, neglecta vel ignorata methodo cognoscendi gemmarum diversarum gravitatem specificam, quae certe nulla ratione dependet a quantitate corporis; uti (nisi jam nosti) colligere poteris ex jam dicendis. p. 87, 88.

unde obiter auimadverto, quam leviter et sine ratione multi viri literati cum antiqui, tum recentiores, statuant crystallum non esse nisi glaciem extraordinarie duratam diuturno et vehementi gelu; cum tamen quantitas glaciei sit levior aequali quantitati aquae (illique propterea supernatet) cumque (ut addam aliam objectionem) Madagascar, e aliae Regionis zonae torridae abundent crystallo. p. 89. Sapphiren, die man in Ringen zu tragen pflege, niemals besondere Wirkungen erfahren habe, und daß vieles geradezu unmögliches und der Natur widerstreitendes dabei angenommen werde.

Unter den die Krystalle betreffenden Arbeiten des 17. Jahrhunberts zeichnet sich besonders die Differtation des Dänen Nicolaus Steno aus, betitelt: De Solido intra Solidum naturaliter contento. (Florentiae 1669.) Steno oder Stenon, geb. 1638 zu Ropen= hagen, war ein berühmter Arzt und Anatom, und trieb längere Zeit zu Paris anatomische Studien. Im Jahr 1666 begab er sich nach Italien und ließ sich in Florenz nieder, wo er Mitglied der Aademie del Cimento und Leibarzt des Großherzogs wurde. 1672 kam er auf Einladung Christian's V. als Professor der Anatomie nach Ropenhagen, kehrte aber nach einiger Zeit wieder nach Florenz zurück, da er in Ropenhagen wegen seines früheren Uebertrittes zur katholischen Religion mancherlei Verfolgungen ausgesetzt war. Seitbem trieb er vorzüglich theologische Studien und schrieb mehrere polemische Abhand: lungen gegen die protestantischen Professoren in Jena, zog dann nach Hannover und lebte später in Münster, Hamburg und Schwerin, wo er am 25. November 1687 starb. Seine Leiche wurde auf Antrag des Großherzogs Cosmus III. nach Florenz gebracht und in der Kathebrale von St. Lorenz bestattet.

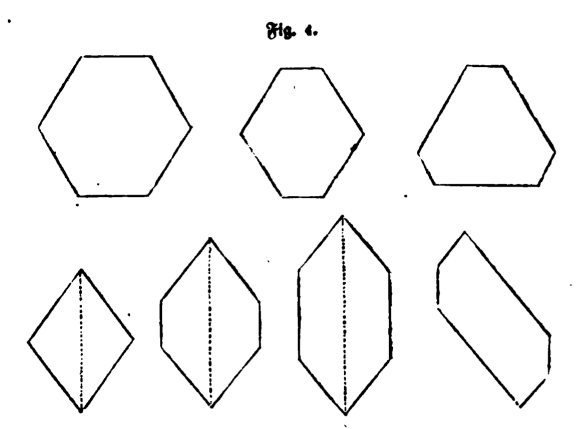
Steno beobachtete vorzüglich den Bergkrystall und beschreibt seine gewöhnliche Combination des Prisma's mit der Heragonpyramide

Ego sane nunquam vidi magnos effectus editos a duris illis et pretiosis lapidibus (Adamantibus, Rubinis, Sapphiris) qui solent annullis infigi. — p. 4. — non solum scriptores Magiae Naturalis, sed et viri probatae fidei ac celebres, qui cautius et moderatius procredi debuerant, exposuerunt in scriptis suis varia de Gemmis, quae adeo inepta sunt ad fidem promerendam, eorumque nonnulla adeo impossibilia et naturae repuguantia, ut opiner eorum credulos homines inter eos, qui Philosophorum titulum vel ambiunt, vel merentur, non minus esse raros, quam Gemmae ipsae sunt inter Lapides. Illi etiam, qui admittere possunt istiusmo i improbabiles fabulas, tanto afficiantur ab hominibus judicio pollentibus contemptu et vituperio, quanta gemmae a divitibus nestimatione extolluntur. p. 3. 4.

an den Enden. Der Arpstall wachse, sagt er mit Bestimmtheit, durch Zusat von Außen, nicht durch Anziehung einer Nahrung von Innen. Dieser Zusatz finde auf allen Flächen nicht immer gleichmäßig statt, sondern öfters nur auf den Ppramidenflächen, die Flächen des Prisma's sepen aus den Basen der Phramiden zusammengesetzt und daher je nach der Aggregation größer oder kleiner, wie sie auch zuweilen ganz fehlen; diese Flächen sepen daher fast immer gestreift. 1 Der Zuwachs an Materie, sagt er weiter, geschehe an einem Arhstall weder gleichzeitig, noch überall gleichmäßig, 2 baher es komme, daß die Achse der Phramide nicht immer mit der des Prisma's zusammenfalle, daß die Ppramiden : wie die Prismenflächen oft ungleich groß sepen, und die Form des Dreiecks ober des Rectangulums mannigfach verändert werde und sich mehr Eden bilben, als im normalen Zustande vor-Er erläutert bergleichen verschiedene Ausdehnungen der Flächen durch nachstehende horizontale Querschnitte und vertikale Hauptschnitte Figur 4.

1 Crescit crystallus, dum crystalli jam delineatae planis externis apponitur nova materia crystallina; ut adeoque locum nullum omnino inveniat eorum opinio, qui autumant crystallos vegetando crescere et nutrimentum attrahere, quo latere matrici adhaerent; adeoque a fluido saxi exceptas particulas, et in fluidum crystalli transmissas, intrinsecus crystalli particulis apponi. Nova fiaec materia crystallina non omnibus planis apponitur, sed ut plurimum solis planis apicis, seu planis extremis, quo fit 1. ut plana intermedia, seu plana quadrilatera componantur ex basibus planorum extremorum, adeoque eadem plana intermedia in quibusdam crystallis maiora, in aliis minora sint, in quibusdam omnino desiderentur. 2. Ut plana intermedia fere semper striata sint, plana vero extrema, materiae sibi appositae indicia conservent. p. 39.

Non eodem tempore, nec eadem quantitate omnibus planis extremis apponitur materia crystallina; hinc fit. 1. Ut axis pyramidum non semper constituat cadem rectam cum axe columnae. 2. Ut plana extrema raro sint aequalia inter se, unde sequitur inaequal tas planorum intermediorum. 3. ut plana extrema non semper sint triangularia, sicut, nec semper quadrilatera sunt omnia plana intermedia. 4. Ut angulus solidus extremus resolvatur in plures angulos solidos etc.



Dabei bemerkt er, daß die Winkel durch die ungleiche Flächenausdehnung nicht verändert werden. Die Höhlungen und Vertiefungen, die treppenförmigen Ablagerungen, die Einschlüsse von Luft und Wasser leitet er an den Arpstallen aus den genannten Ursachen ihrer Bildung her, ebenso die Verschiedenheiten der Durchssichtigkeit 2c.

Die Anziehungstraft, welche bei der Aggregation der Arpstalle wirke, glaubt er mit der magnetischen Kraft vergleichen zu können, und damit hänge auch der Parallelismus zusammen, der an Arpstallslächen zu beobachten seh. Weder die Kälte noch die Verglasung im Feuer seh die Ursache der Bildung der Bergkrystalle, sie sehen auch nicht im Ansang der Dinge entstanden, sondern können noch täglich entstehen, und wie sie aus einem Fluidum gebildet sehen, so bedürfe es auch nur der Kenntniß dieses Fluidums, um sie wieder in Lösung zu bringen. Das Lösungsmittel, aus welchem der Krystall sich bilde, verhalte sich zu ihm, wie das Wasser zu den Salzen, und Krystalle aus wasserhellen, weißen und amethystsarbenen Lagen

¹ certum enim est, ut ex fluido concreyit crystallus, sic in fluidum resolvi posse eamdem crystallum, modo quis verum Naturae menstruum imitari noverit. p. 44.

² fluidum enim, in quo crystallus concrescit, eodem modo se habet ad crystallum, quomodo aqua communis se habet ad salia etc.

zusammengesetzt, wie er bergleichen beobachtet habe, hätten ein Analogon ihrer Bildung an Arpstallen, welche aus Lösungen von Vitriol und Alaun entstehen, wo diese Salze sich ungemischt krystallinisch übereinander ablagern.

Er beschreibt auch einige rhomboedrische Combinationen am Eisensglanz und einige Diamants und Markasitkrystalle, an welch letzteren er die abwechselnden Streifen auf den Würfelflächen beobachtete, aber nicht enträthseln konnte.

Für die Arpstallographie ist die Abhandlung Steno's bedeutender, als die in derselben Richtung gehenden Beobachtungen seiner Borgänger, denn sie gibt den Grund an, warum sonst gleichartige Flächen so verschieden gestaltet vorkommen können, und zeigt das Gesetzliche in der Bergrößerung eines Arpstalls durch die Unveränderslichseit der Winkel, die sie befolgt. Die Bedeutung der Streisen ist, wenigstens am Bergkrystall, zuerst richtig erkannt. Zu ähnlichen Resultaten gelangte, wie es scheint auf eigenthümlichem Wege, Domenico Gulielmini. Unliehmini publicirte 1688 (lateinisch und italienisch) philosophische Beobachtungen über die Gestalten der Salze.

Indem er die Arpstalle des Salpeters, des Steinsalzes, Alauns und der Bitriole beschreibt, bespricht er die öfters vorkommenden Unsvollsommenheiten derselben und macht ausmerksam, daß dessenungeachtet

^{1 —} in cubis, quos e saxis ipse excidi, — omnia plana strias habebant duodus lateridus parallelas, its quidem, ut in planis oppositis eodem ductu ferrentur striae, plana vero sibi invicem vicina, diversum striarum ductum exhiberent. E striarum ductu sequitur, circa quemlibet cubum, triplici motu determinatum suisse ambiens sluidum, quorum unus perpendicularis ad horizontem, reliqui duo horizonti paralleli sibi invicem autem perpendiculares suerunt. Er erläutert nun weiter die Ursachen der Bewegungen des genannten Fluidums, es entging ihm aber die Beziehung der Streisen zum Pentagondodecaeber. pag. 50.

Domenico Gulielmini, geb. 1655 zu Bologna, gest. 1710 zu Pabua. Dr. Med., Pros. ber Mathematik (seit 1690) und ber Hobrometrie (seit 1694) an ber Universität zu Bologna, bann Pros. ber Mathematik (1698) und ber Medicin (1702) an ber Universität zu Pabua.

die Neigung der Flächen und Winkel beständig sich zeige, 1 daß die Größe ber Krystalle und die Quantität der krystallisirenden Materie dieses nicht ändere, und daß daher auch die kleinsten, nicht weiter theilbaren Partikelchen der Materie krystallisirt seben, aus welchen die bestimmbaren größeren Arpstalle bestehen. Indem er sich auf die Beobachtungen Leuwenhoeks beruft, erkennt er, daß die Arpstalle überhaupt geordnete Aggregate kleinerer Arpstalle sind. 2 Die schon von Jamiter gezeichnete Zusammensetzung bes Ottaebers aus kleineren Oktaebern erwägt er, und erkennt die dabei bleibenden leeren Räume als nothwendig und der Porosität der Körper entsprechend, und sepen dergleichen Poren durch Wasser ober ein anderes im Feuer entweichendes Fluidum gefüllt. Er behauptet, daß jedes Salz seine eigenthümliche Gestalt habe und diese niemals wechsle, der Salpeter nie die Gestalt des Oktaeders annehme oder die des Würfels, der Alaun niemals ein Parallelepipedon ober Prisma 3 u. s. w.

- Stabiles nihilominus; namque sit vobis principium, crystallisatio est semper planorum inclinatio, et angulorum, cujus ope in crystallis non satis perfectis, recte cognoscitur, unde haberent ad sese terminandum, cum ab eadem necessario pendeat figurae determinatio. Im ital. Originaltert "Stabile nulladimeno, purche vi sia principio di cristallizazione, e sempre l'inclinazione de' piani, e degli angoli, dalla quale ne' Cristalli non assai perfetti, ben si conosce dove avrebbero a terminarsi, dipendendo da essa necessariamente la determinazione della figura." Dominici Gulielmini Opera omnia. Genevae. 1719. p. 83.
- Hae figurae brevissimo temporis spatio maxime accrescebant immo tali modo, ut eaedem duobus aut tribus temporis minutis centies quidem majores fierent, attamen eandem retinentes figuram; tam enim longitudine, quam latitudine accrescebant. Etiamsi alia aulla ratio adesset, una haec observatio efficere manifesta haec duo puncta valeret, quae vobis demonstranda suscepi; scilicet Salis crystallis indicari existentiam, et figuram primorum componentium ipsius, eosdem ab iis proficisci mediante ordinata illa unione. p. 85.
- 3 Cum igitur per replicates, et diversimode habitas observationes sal muriaticum cubicum, Vitriolum parallelepipedum rhomboideum, Alumen octaedricum, et Nitrum prisma rectum basis exagonae exhibeant, fateri cogimur praedictas figuras cuique ex praedictis salibus deberi; praecipue cum nunquam sales praedicti schemata permutent adinvicem,

Bebeutung untergeordneter Flächen einer Gestalt sind, wie man sieht, nicht scharf in's Auge gesaßt worden, sonst würde Gulielmini den Würfel wie am Steinsalz auch am Alaun gesunden haben, in dessen Combinationen er häusig eingeht; die constante Formdisserenz von Alaun und Salpeter mag ihn auch bestimmt haben, eine mögliche Formengemeinschaft bei anderen verschiedenen Salzen nicht zu erkennen, und so gewann zwar die Beständigkeit der Winkel mehr Stütze und Anerkennung als früher, die Einsicht eines gewissen Zusammenhanges verschiedener Gestalten sehlte aber noch.

Die genannten Salze hält er für die primitiven, aus deren Composition dann mit Hilfe von mancherlei Agentien andere secundäre Salzbildungen entstehen. Er heodachtete die Beränderung der Flächensown ohne Winkeländerung, so z. B. wie am Steinsalz quadratische Flächen zu rectangulären werden durch ungleichmäßiges Ansehen der kleinen Würselmolecule, wie die Flächen am Oktaeder des Alauns nicht in einem Eck, sondern in einer Kante zuweilen sich schneiden, und er macht ausmerkam, wie die Hauptsorm trotz der mancherlei vorkommenden Beränderungen zu erkennen seh, wenn man sich die betreffenden Flächen ausgedehnt und gegenseitig zum Durchschnitt

idest nitrum nunquam in octaedrum, aut cubum; alumen nunquam in parallelepipedum aut prisma etc. christallizentur. — De Salibus Dissertatio Physico-medico-mechanica. (Som Jahre 1704.) Im Thi. II. ter Opera. p. 88.

1 — adest aberrationis in schematibus chrystallorum causa, videlicet additamentum, aut exuberantia ad partem eliquam; quae pariter ex accidenti emergit; hinc cum quadratum facile transeat in rectangulum, si videlicet ad unam partem magis augeatur, quam ad alteram, frequentissime accidit, ut cubica salis muriatici figura transeat in parallelepipedum rectum absque debita laterum aequalitate, uti in sale gemmeo frequenter observatur; cujus inaequalis accretionis sicuti varine esse possunt efficientes causae, ita formalis nulla alia est, quam inaequalis accretio enborum salinorum ad unam magis quom ad alteram lineam: Eadem de causa fit, ut pyramis aluminis aliquando in punctum nou terminet, sed in lineam, sci icet quia id necessario subsequi debet, si basis quadrata in rectangulam transeat acuta secundum unam dimensionem, magis quam secundum alteram. p. 91.

gebracht benke. ¹ Mancherlei Bemerkungen über die Krystallbildung aus dem flüssigen Zustand, durch Sublimation und Präcipitation, zeigen den sleisigen und intelligenten Beobachter, welcher auch den Werth des Krystallstudiums erkannt hat, wie vor ihm nur einzelne Forscher auf diesem Gebiete. ² Die sechsseitigen Prismen des Salpeters leitet er ab von einer Zusammensehung aus dreiseitigen, und das Oktaeder von einer Berbindung zweier an der Basis verwachsenen quadratischen Pyramiden mit gleichseitigen Dreiseden; am römischen Vitriol nimmt er die Flächen alle als gleichartig, und bestimmt ihre Winkel zu 80° und 100°.

Es ist seltsam, daß dieser Forscher, der doch die Arbeiten von Bople citirt, bei der Betrachtung der genannten Salze stehen blied und sich nicht weiter mit den Arpstallen der Steine 2c. beschäftigte, denn hätte er diese auch in seine Studien aufgenommen, so wären die Fortschritte der Arpstallkunde durch ihn wohl sehr erheblich geworden.

Die Kryftalle des Quarzes sind zum Theil ausführlicher als von seinen Borgängern von Joh. Jakob Scheuchzer in dessen Schweizer: reise beschrieben worden. ³ Er nennt die Krystallographie eine ebenso

- Altera causa variationis figurae in salium primigeniorum chrystallis est, quod ea perfectionem debitam non attingat, saepe etenim número, aut occurrunt truncati anguli, ideoque multiplicata plana, aut quae ad figuram pertinent deficientia; hinc illi, quibus nec oculi, nec mens Geometrica adest, aegre figuram, qua circumscribi debuissent, determinant, facile tamen poterunt errores vitari, si non tantum numerus angulorum, quantum superficierum planarum, a quarum sectione ii emergunt, considerentur; ese etenim si imaginentur extensae usque ad sectionem in vertice anguli, clare percipietur figura a Natura in ea chrystallo intenta. p. 91.
- ² Crystallisatio igitur geometrizantis naturae opus quoddam est et sane mirabilissimum, dignum ideo ut totius ingenii viribus, totaque mentis contentione exquiratur, non quod spectet tantum amoenitatem et voluptatem, quae mirabilium scientiam consequitur, verum etiam ob maximam in re physica utilitatem; videtur quippe Natura hic se prodere, et omni exuta velamine non qualis esse potest, sed qualis actu est sese praebere conspiciendam.
- 3 Ovoedipoiens Helveticus, sive Itinera per Helvetiae Alpinas Regiones (Aus ten Jahren 1702 bis 1711) T. I. p. 233 ff.

interessante als schwierige Sache, welche bem Genie ber feinsten Philossophen so viel zu schaffen mache, daß sie sich bis zur Stunde noch nicht aus den begegnenden Labyrinthen hätten heraussinden können. Er gibt eine Zusammenstellung aller Beobachtungen über den Bergstrystall bis auf Plinius zurück, beschreibt die verschieden gefärdten Barietäten, die braunen und schwarzen (wohin der Morion und Pramnion), den Citrin und Amethyst, rothe und grüne Arystalle. Er bemerkt, daß die wahren Edelsteine ebenso entstünden, wie die Bergkrystalle, öfters dieselbe Form und färdende Substanz hätten und sich nicht anders unterscheiden, als durch größere Härter Arystalle. I die Arystalle sehen weichere Edelsteine, die Edelsteine härtere Arystalle.

Wenn Scheuchzer in Beziehung auf ben Amethyst eine Zustheilung zum Bergfrystall gut getroffen hat, so war es nur ein Zusfall, benn es siel ihm nicht ein, zu fragen, ob auch beibe von gleicher Mischung sepen. Er beschreibt mehrere Arystalle mit Einschlüssen anderer Irystallisirter Substanzen, mit Eindrücken, Kanälen, mit Wassertropsen 2c. und nennt die Schweiz das eigentliche Vaterland der Bergfrystalle. Den Ursprung betressend, neigt er sich zu der Meisnung der Alten insofern, als er diese ansührend anerkennt, daß in der eisigen Atmosphäre der Alpen die Arystallisationen leichter entstehen, als anderwärts; falsch seh aber Seneca's Meinung, der den Krystall aus Schnee, der durch viele Jahre zu Eis erhärtet seh, entstehen

Johann Jakob Scheuchzer geb. 1672 am 2. Aug. zu Zürich, gest. ebenda am 23. Juni 1733. Nachdem er von 1692 an in Altorf und Utrecht studiet, 1696 zweiter Stadtarzt in Zürich, dann 1710 Professor der Mathematik und 1733 auch der Physik am Gymnasium daselbst, sowie Ober-Stadtarzt und Chorherr.

1 Hac, qua colores varios Crystallorum intueri datur, occasione observo simul, veras Gemmas eodem modo generari, ut Crystallos, eadem plerumque gaudere figura, cadem tingi materia, nec differe ab his, nisi majori duritiei gradu, et quae ex firmiori particularum compactione oritur vivaciori splendore, seu Crystallos esse gemmas molliores, gemmas Crystallos duriores, ut nemo mirari debeat, si ex Gemmarum nobiliorum grege pro Crystallorum varietate illustranda separem, quae ad Crystallinam progeniem mihi referendae videntur. p. 241.

läßt, oder die des heiligen Augustinus, der ihn ähnlich einem Schnee zuschreibe, welcher viele Jahre nicht aufgelöst und so fest gestroren seh ze. Die Einschlüsse betrachtet er als ein deutliches Zeichen, daß alle Edelsteine, auch die härtesten, anfangs flüssig gewesen, die Art aber, wie diese Einschlüsse stattgefunden, seh nicht so leicht zu erklären. Er eitirt Steno's Ansicht, daß der Bergkrystall nicht in einem wässrigen Fluidum gewachsen sehn könne, da er auch Luft einschließe, und entgegnet, daß man nun wisse, daß jedem Wasser Luft beigemischt seh; übrigens stimmt er der Ansicht Steno's bei, daß die Arpstalle durch Anseyen der krystallistrenden Naterie von außen sich vergrößern und daß, wenn ein Arpstall, wie es vorsomme, von einem andern umschlossen seh, der letztere später gebildet worden, als der eingeschlossen. Er gibt auch verschiedene Rennzeichen an, welche auf die Entdeckung von Krystallsammern in den Gebirgen führen können.

Eine Uebersicht des Standes der Arpstallsunde im Anfange des vorigen Jahrhunderts gewährt der Prodromus Crystallographiae (1723) des Luzerner Arztes Maurit. Anton Cappeller. ² Die Arpstalle der Edelsteine, der gewöhnlichen Steine, Salze und Metalle beschäftigen ihn. Die weniger seltenen und geschätzten Sdelsteine sepen zu krystallographischen Beobachtungen geeigneter als die andern, weil sie leichter von vollkommener Form zu bekommen; die metallischen, eine Begetation nachahmenden Arpstallisationen sepen nicht durch eigentliche Vegetation entstanden, wie manche Forscher glauben, denn genau untersucht zeigen sie keine Organisation ihrer Theile.

¹ Aus Stene's Prodr. Diss. de Sol. intr. Sol. "Si corpus solidum alii corporis solido undique ambitur, illud ex iis primo induravit, quod in mutuo contactu sua superficie alterius superficei proprietates exprimit. Si Crystallus Crystallo, Selenites Selenitidi, Marcasita Marcasitae quadam sua parte includitur, jani tum induruerunt contenta illa corpora, quando corporum continentium pars etiamnum fluida erat."

² Maurit. Anton Cappeler, geb. 1685 zu Billisau, Cant. Luzern, gest. 1769 zu Münster in ber Schweiz. Arzt und Mitglied bes hohen Raths in Luzern.

Ì

I

Ì

ţ

ţ

ı

ŧ

Ì

Er hält für ausgemacht, daß nur die sauern Salze frystallisiren, aber nicht die Alkalien, welche nur eine formlose Masse geben und zwar erst, wenn sie aller lösenden Flüssigkeit beraubt sepen, und erst Krystalle, wenn ihnen ein sal acidum beigemischt werde, wozu man auch Bitriolspiritus gebrauche. Den Säuern aber sepen verschiedene Formen eigen, wie man ersehe, wenn man dasselbe Alkali mit versschiedenen Säuern verbinde.

Er bespricht die verschiedenen Bildungsarten der Arpstalle, darunter auch die Arpstallisation durch Sublimation, mittelst welcher manche Mineralbildungen vor sich gehen können. Dabei wird der Schnee- und Hagelbildung erwähnt. Er nimmt die Arpstallisation in weiterer Bedeutung als die meisten Vorgänger, und zählt zu ihren Arten das Kugliche, Konische, Keilförmige, Haarförmige, Schuppige, Linsensförmige 20.

Die Arpstallbeschreibungen-sind, je nach den Objecten, welche vorlagen, zuweilen ziemlich bestimmt, in vielen Fällen aber sind die Angaben vag und sieht man, daß die Correctionen an einem unvollziommen ausgebildeten Arpstall nicht gemacht wurden, die doch auf Steno's Arbeiten hin hätten gemacht werden können. Dasselbe gilt von den Abbildungen. Es wird eine Uebersicht der Mineralkrystalle gegeben, der Salzkrystalle, der Arpstalle künstlicher Producte und der Harnsteine.

Er beschreibt Diamantkrystalle, welchen er als Hauptform das Dodecaeder gibt, die Flächen sehen Rhomben oder Trapeze oder auch Pentagone, meistens gekrümmt, so daß der Krystall im Ganzen kugelsförmig erscheine.

Die Arpstalle des drientalischen Rubins beschreibt er als Oktaeder mit acht Dreieden, auch Trapezen, die Basis seh seltner ein Quadrat als ein Parallelogramm, der Winkel der Pyramide 70°; es ist offens dar der Spinell gemeint. So erwähnt er auch oktaedrische Sapphire.

^{1 —} et credibile est in subterraneis plurima tum Metallica tum Lapidea simili modo produci, quemadmodum ex aliquis crustatis, la-mellatis, racemosis inibi nascentibus suspicari licet.

Den Hpazinth beschreibt er ganz richtig als dobecaebrisch, die Flächen rhombisch und bezagonal, der rhombischen sehen acht, der hexagonalen vier.

Den Granat beschreibt er als tetraicosahedricus, von vierundzwanzig Flächen umschlossen, welche theils qua ratisch, theils trapezisch,
auch pentagonal und heragonal sehen. Auch vom Basalt werden
Krystalle beschrieben und der Belemnit unter den cylindrischen Krystallisationen angeführt.

Es war erst damals allmählich erkannt worden, daß die sogenannten Versteinerungen von Organismen herrühren, und keine wesentlichen Formen der mineralischen Substanzen sepen, an welchen sie beobachtet werden. In seinen philosophischen Briefen spricht sich Bourguet in folgender Weise darüber aus:

"Les Pierres que l'on nomme figurées, sur tout celles qui ont la figure de Coquilles, d'Ossemens, d'Animaux, de Plantes de terre et de mer etc., ont le plus arrêté l'attention des Philosophes. Paracelse, Agricola, Gesner, Fallopius, Mercati, Anselm Boot, Licetus, Aldrovandi, Sennert, Stelluti, Kircher, van Helmont, Reiskius, Geier, Edouard Luyd, Mr. Charles Nicolas Lang, Médecin de Lucerne et plusieurs autres qu'il seroit trop long de rapporter; ont eu recours, pour expliquer l'origine de ces Fossiles de figure regulière, à un Esprit Architectonique, à des Archées, à des vertus Artinoboliques et Formatrices; à des Idées sigillées; à des Raisons Séminales et à cent autres Agens semblables forgés dans l'Ecole du Péripatétisme et dans celle de la Chimie fanatique. Et s'il est arrivé que quelques-uns de ces Auteurs ayent reconnu le réalité des Pétrifications dans quelques cas; c'est que l'évidence de la vérité leur a arraché cet aveu, contre leurs proprès Principes. Les

¹ Lettres philosophiques sur la sormation des sels et des crystaux. Amsterd. 1729. — Louis Bourguet, geb. 1678 zu Nismes, gest. 1742 zu Neuschatel, aufangs, aus Frankreich ausgewandert, Kausmann in Zürich, zulest Prof. der Philosophie und Mathematik zu Neuschatel.

Semences et les Germes que Mr. de Tournefort prêtoit libéralement même aux Blocs de Marbre et aux Bancs des Rochers, se sont évanouis presque aussi tôt qu'ils ont paru. La verité s'est enfin fait jour à travers toutes ces chimères de la façon des Savans, et il est aujourd'hui décidé en saine Physique, que la Pierre Judaique, l'Astroite, l'Entroque, la Pierre étoilée, les Glossopètres, la Langue et les yeux de Serpent, la Crapaudine, le Strombite, l'Ombrie et cent autres Pierres, dont les noms sont aussi bizarres, que ceux des Agens auxquels on avoit donné la Commission de les former. Il est, dis-je, décidé, que les Pierres de ce genre sont des depouilles des Corps de Plantes et d'Animaux pétrifiés etc.

Dergleichen Erkenntniß war von Wichtigkeit für das ganze Formenstudium der Mineralien, denn mit der genaueren Forschung um den organischen Bau eines pflanzen : oder thierähnlichen Stammgebildes wurden auch die ähnlichen Krystallaggregate genauer beobachtet, und Bourguet gibt Beiträge bazu. Er bespricht die Bildung der Stalactiten, welche Tournefort für versteinerte Bäume hielt, als er die Grotte von Antiparos gesehen, die Salzblumen und Efflores: cenzen 2c. als Erscheinungen von Krystallaggregaten. Man erkenne ihr eigentliches Wesen nur deßhalb nicht, weil die verbundenen Theilchen zu klein sepen. Il nous arrivé à cet égard, sagt er, ce qui arriveroit à un Homme qui regarderoit une Armée du haut d'une Montagne. Il verroit en gros un amas plus ou moins régulier, mais il n'appercevroit pas les Soldats qui le composent, ni l'ordre qui y est observé.

Ueber die einen Krystall zusammensetzenden Molecule verbreitet er sich ziemlich ausführlich und bestimmt sie der Form nach als Dreisede, ohne weiter auf ein Körperliches einzugehen, ob diese Dreiede Tetraedern oder. dreiseitigen Prismen oder ähnlichen Tafeln angehören. Es genügte ihm, solche Dreiede auf den Pyramidenslächen des Quarzes beobachtet zu haben, und ebenso am Maun. Cappeller äußert sich über das Oberstächliche einer solchen Vorstellung in einem Briefe an

Scheuchzer und beweist, daß mit Tetraedern weder das heragonale Prisma des Quarzes, noch bessen Pyramide zu construiren seh, denn der Neigungswinkel zweier gegenüberliegenden Flächen, welchen er zu 75° angiebt (er ist 76° 26'), könne durch den Bau aus regelmäßigen Tetraedern nicht hervorgebracht werden. Bourguet vertheidigt sich in einem Briefe an Cappeller, indem er erinnert, daß die geometrischen Verhältnisse in den Krystallen durch mancherlei Störungen bei ihrer Bildung geändert werden, und der Krystall durch rein geometrische Principien nicht erklärt werden könne.

Mit der Arhstallstructur des Kalkspaths und des Gypses beschäftigte sich damals der Mathematiker und Physiker de la Hire. In einer Abhandlung von 1710 beschreibt er die Spaltungsgestalt des isländischen Spathes sehr genau, und bestimmt den Scheitelkantenswinkel des Rhomboeders zu 105°, untersucht auch dessen doppelte Strahlenbrechung und wendet sich dann von diesem Talk, wie er ihn nennt, zu demjenigen, welcher in den Pariser Gypsbrüchen vorkomme. Die Mischung des natürlichen Gypses war damals noch nicht bekannt. Er beschreibt die pfeilförmigen Hemitropieen, bestimmt die Spaltungsrichtungen und erkennt, daß der Arystall aus triangulären Mättchen zusammengesetzt seh, deren drei Winkel verschieden und 50°, 60° und 70° messen.

- ¹ Acta Physico-Medica Academine Caesareae Leopoldina-Carolinae Naturae Curiosorum. Vol. IV. (1737) Joh. Jac. Scheuchzeri Otiorum Aestivalium Continuatio. p. 12.
- ² In temselben Band IV. ter Acta Physico-Medica etc. Anhang. p. 18. "quod formatio corporum qualitercunque regularium, ut est v. g. Crystallus nunquam ab aliquo Geometra per pura principia Geometrize demonstrari possit. — Occurunt equidem permulta in hoc Universo exempla corporum figuram geometricam referentium, sed nunquam secundum rigorem talis deprehenditur, et quidem, si dicere licet, hanc maxime ob causam, quoniam, etiamsi idenlis origo in Suprema Sapientia serit geometrica, constictus tamen motuum siniumque divinorum in corporali mundo impedivit, quo minus geometricae regulae secundum rigorem in actum deduci potuerint." p. 18.
- 3 Histoire de l'Académie Roysle des Sciences. Année MDCCX. Mémoires. On peut conjecturer delà assez vraisemblablement que la

Er untersucht auch die Strahlenbrechung und findet fie doppelt, doch viel schwächer als beim isländischen Spath. In dem Bericht über diese Abhandlung für die Geschichte der Akademie findet sich eine Bemerkung, welche zeigt, daß die älteren philosophischen Speculationen allmählig gegen die unmittelbaren Beobachtungen zurückstehen mußten und daß man erkannte, wie wenig mit Schlüssen fortzukommen sey, die nur vereinzelte bergleichen Beobachtungen zur Basis haben. l'on voulait donner aux Philosophes une grande défiance des principes qu'il recoivent le plus généralement, l'exemple du Cristal d'Islande y seroit fort propre. Après avoir bien connu les Refractions qui se fout dans l'Eau et dans le Verre, ils étoient en droit de croire que celles de tous les autres corps transparents étoient en général de la même nature, et ne différoient que par les différentes proportions des Sinus d'incidence et de refraction, dépendantes de la différente densité des corps. Cependant en 1670 parut pour la première fois à leur grand étonnement dans un livre d'Erasme Bartholin sçavant Danois, le Cristal d'Islande, qui renversoit les Règles établies, ou plutôt en faisoit naître de nouvelles, tout à fait imprévues. p. 121.

Die Speculation wurde aber nur sehr langsam geregelt, und selbst der große Linnäus philosophirte noch über die Kryftalle ohne

masse de ces deux morcenux de Talc n'est composée que de lames trèsdéliées et qui ne sont pas fort attachées les unes aux autres, et que chacune de ces lames est formée par de petites lames triangulaires qui en sont les éléments. — Chacun de ces petits triangles élémentaires ayant trois angles aigus et inégaux de 59, 60 et 70 degrés, comme on le voit dans les morceaux de ces lames qui se rompent, leaquelles ne sont que des assemblages de ces mêmes triangles élémentaires qui forment des triangles semblables à leurs éléments; car ces lames qui sont assez cassantes, donnent toujours ces mêmes angles quand on les rompt. p. 347.

Larl von Linné, geb. 1707 zu Rashult in Smaland, gest. 1778 zu Upsala. Rach längerem Aufenthalt in Holland als Garten-Inspector eines herrn Cliffort zu Hartecamp, 1788 Arzt und Prof. ber Mineralogie ber Abmiralität in Steckholm, 1741 Prof. ber Debicin und Botanit an ber Universität zu Upsala.

Spat. campestre aufgeführt. In Betreff seiner größeren Härte beist es: continet aliquid seri unde durities. Ebenso ist der Bergstystall als Nitrum quartzosum, der Topas und Samragd als Borax lapidosus primaticus etc., der Granat als Borax tessellatus angeführt u. s. Der Diamant und Sapphir stehen beim Alaun.

Man sieht neben einzelnen guten Beobachtungen überall Unsicherheit in der Kenntniß der Mineralien, ihrer Krystallisation und Dischung, und werden häufig aus wenigen und unvollkommen erkannten Thatsachen Schlüsse gezogen, welche weiter zur Bestimmung von Charakteren dienen, die weder nachweisbar noch vorhanden sind. wohl muß man die geistige Thätigkeit des großen Naturforschers bewundern, mit welcher er auch das den organischen Reichen so fern stehende unorganische zu erforschen und zu überschauen gestrebt hat. In ähnlicher Weise sind Buffon's (geb. 1707 zu Montbard in Bourgogne, gest. 1788 zu Paris) Leistungen in der Mineraldgie zurückstehend gegen seine übrigen in ber Naturgeschichte. Romé Deliste sagt, indem er dessen Ansicht, die Mineralien sepen durch Bewegung organischer Molecule entstanden, der Quarz sep das primitive Glas der Natur, die Glimmer Ausblätterungen des durch das Erkalten erschütterten (frappé) Quarzes 2c., erwähnt: "Ce court extrait suffit pour démontrer que la partie brillante du Pline françois n'est pas la Mineralogie. Non omnia possumus omnes. 42

Außer den erwähnten physikalischen Eigenschaften der Mineralien war in diesem Zeitraum nur noch die Phosphorescenz Gegenstand einiger Untersuchungen. Dr. Wall (1708) beobachtete, daß der Diamant nicht nur durch Erwärmen, sondern auch durch Bestrahlen von Sonnenlicht phosphorescirend werde (Philos. Transact. für 1708). Du Fap 3 erkannte diese Eigenschaft noch an einigen andern Mineralien

¹ Buffon (M. le Comte de) Histoire naturelle etc. Paris 1749 etc. unb Histoire naturelle des Minéraux. Paris 1783.

² Cristallographie. Sec. edit. T. III. 572.

³ Charles François de Cisternay Dufay' (Du Fay), geb. 1698 zu Paris, gest. chenta 1739.

und experimentirte über das Phosphoresciren durch Erwärmen (Histoire de l'Acad. Roy. des sciences. 1724) und ebenso Pott (1746), worüber im folgenden Abschnitt bei den Leistungen dieses Chemikers noch die Rede sehn wird.

I. Bon 1650 bis 1750.

2. Mineralchemie.

Die analytische Chemie befand sich noch in ihrer Kindheit, gleichtwohl waren mancherlei für die qualitative Bestimmung der Mineralmischungen werthvolle Beobachtungen gemacht worden. Bople († 1691) zeigte die Reaction der Säuren durch Röthung blauer Pflanzensäste und die der Alkalien durch die braumrothe Färdung gelder Pflanzenspigmente; von Säuren erkannte er die Schwefelsäure durch Fällung mit Kalksalzen, die Salzsäure mit Silberlösung. Er beobachtete die Bildung des Salmiaknedels, welcher von Ammoniak und Dämpsen von Salzsäure entstand, die blaue Farde des Kupferogydammoniaks, die Fällung von Gold und Silber durch Quecksilber, die Reaction der Eisensalze gegen Galläpfeltinctur, womit er das Eisen im Hämatit nachwies. Er wußte das Kupfer vom Gold durch Salpetersäure zu scheiden, und das Silber vom Kupfer durch Fällen mit Kupfer. (Bergl. Ropp's Geschichte der Chemie II, S. 59.)

Der Werth dieser Ersahrungen wurde von den damaligen Chemitern nicht besonders erkannt und benützt, und eine quantitative Analyse wurde, außer etwa in einigen einfachen Fällen, Wassers bestimmung durch Glühen u. dergl., wie oben angegeben, nicht unternommen. Die Alchemie beherrschte noch die Chemie, und dis zum Anfange des 18. Jahrhunderts waren die chemischen Arbeiten über Vineralien nur vag und unbedeutend. Ran erkennt dieses unteranderem aus den pharmaceutischen Büchern jener Zeit, wo von Edelssteinen und anderen Mineralien gehandelt wird. Die Sucht, an den Steinen und Metallen übernatürliche Eigenschaften zu entdeden und

ihre Beziehung zum Makrokosmus und zu den Gestirnen zu deuten, leitete natürlich von fruchtbareren Studien ab. So werden in der Pharmacopeia Medico-Chymica des Joh. Schröder 1 (Frankfurt a. M. 1641 und in mehreren Auflagen von Witzelius bis 1685 er: schienen) die Metalle und Steine nach ihrer Verwandtschaft mit dem Charafter der Sonne, des Mondes und der Planeten unter deren Oberherrschaft gestellt. Als Res solares werden z. B. der Sonne, die als ein wohltvollender Planet und als die Geburtsstätte der Lebens: geister des Makrokosmus charakterisirt wird, zugetheilt: das Gold und Antimon, die Siegelerde, der Adlerstein (Thoneisenstein), der Carfunkel, Chrysolith, Hyazinth und Bernstein. Dinge des Mondes, welcher zwischen gut und böse das Mittel halte, mäßig kalt und feucht 2c. sepen: die weiße Siegelerbe, der Alaun, der sikberweiße Markasit, überhaupt weiße und grüne Mineralien. Dem Saturn, einem bösartigen, kalten, männlichen Planeten, der nur ein Freund des Mars, allen andern feindlich, gehören: die Mineralien von einem Gehalt an Blei, Rupfer, Arsenik, der Markasit, Sapphir, Magnetit und alle erdigen braunen und schweren Substanzen. Dem Mars gehöre das Antimon zu, alle rothen, feurigen und schwefligen Mineralien, der Diamant, Amethyst, Magnet 2c. Steine der Benus sind der Berill, Chrysolith, Carniol, Lapis Lazuli, Smaragd, das Rupfer und Silber u. s. w.

Man hätte glauben sollen, daß man bei der Verwendung der Mineralien zu medicinischen Zwecken, wie es geschah, wenigstens nach der Qualität der Mischungstheile gesucht habe, das war aber nicht der Fall; gewöhnlich wurden die Steine in einer Säure gelöst und mit kohlensaurem Kali, per Pausch und Bogen wie man sagt, das sogenannte Magisterium gefällt oder durch Destillation mit Wasser, Weingeist zc. der Spiritus erhalten. — Es seh bei dieser Gelegenheit auch einiger Tugenden erwähnt, welche man den officinellen Edelssteinen andichtete. Diese waren: Chrysolith, Granat, Hazinth,

¹ Johann Schröber, geb. 1600 zu Salz-Uffeln in Westphalen, gest. 1664 zu Frankfurt a. M. Pract. Arzt und Physicus in Frankfurt a. M.

Nephrit, Rubin, Sapphir, Sarber, Smaragd. Vom Hyazinth heißt es, daß er die Kraft habe, das Herz zu stärken und vor der Pest zu bewahren, er seh auch ein besonderes Specificum gegen den Krampf, und wird am Hals oder in einem Ring als Umulet. gegen die Pest getragen.

Der Sapphir sey abstringirend, festigend, ein Augenmittel, gegen Opsenterie und Hämorrhoiden; heilt Wunden, stärkt das Herz, hilft gegen Fieber und Melancholie 2c.

Der Smaragd wird bezeichnet: ein Edelstein durchsichtig ober durchscheinend, durch seine grüne Farbe besonders schön, von allen Edelsteinen der zerbrechlichste. Ist von ähnlichen Tugenden, wie die vorhergehenden.

An die Ebelsteine werden die Korallen und Perlen angeschlossen und folgen dann die gemeinen Steine, die Metalle, Salze und Schwefel. Ueberall derselbe Wirrwarr chemischer Behandlung. Aufstallende Erscheinungen, die sich mitunter ergaben, werden wohl als solche erwähnt, man wußte sie aber nicht zu benützen. So sindet sich beim Antimon die Bemerkung, daß es nach der Calcination eher schwerer wiege, als vor derselben, nach einem Grund dieser Erscheisnung wird aber nicht gefragt. Man beobachtete nur was entstehe, wenn ein Stein oder Metall mit diesem oder jenem Reagens debandelt werde, und welche Wirkung etwa das Product oder Educt in Krankheiten habe.

1

ľ

1 Als Heilmittel wurden diese Edelsteine theils nicht präparirt als Pulver (der Smaragd z. B. zu 6, 8, 10 Gran) gegeben, theils präparirt. Die Art des Präparirens entspricht der damaligen Chemie. Um z. B. das Salz und das Magisterium des Hyazinths darzustellen, wurde er mit Schwefel calcinirt in schwachem, stärkerem und stärksem Feuer, die der Schwefel wieder verjagt war, dann wurde er mit Salpeter calcinirt, die Masse mit warmem Basser ausgewaschen, der Rückand mit Essigläure, mit Terpentin destillirt, extrahirt und filtrirt, und dann entweder zum Sal Hyacinthi abgedampst oder mit kohlensaurem Kali als Magisterium gefällt.

Ueber die Granaten findet sich die richtige Beobachtung, daß sie nach dem Glüben in Salzsäure löslich sind. Man fällte dann die Lösung mit dem oleo Tartari und gebrauchte den Niederschlag ohne Rücksicht auf die große Berschiestenheit der Granatmischungen.

Es ist kein Zweisel, daß die Sucht, zu phildsophiren und mehr oder weniger willkührlichen Ideen die Thatsachen unterzuordnen, die Ursache war, welche einer Einsicht in den Jusammenhang experimenteller Erscheinungen im Wege lag, und daß man mit Worten sich begnügte, wo tieseres Verständniß sehlte.

Unter die Ersten, welche darin eine neue Richtung vorzeichneten und eine genügendere Theorie anzubahnen suchten, gehört Johann Joachim Becher, "Chemicus et Metallurgus peritissimus," welcher bereits oben erwähnt wurde. Er war der Vorläufer des Epoche machenden Georg Ernst Stahl (geb. 1660 zu Ansbach, gest. 1734 zu Berlin), in Beziehung auf bessen phlogistische Theorie, indem er in den Metallen und anderen verbrennlichen Körpern eine brennbar Etde annahm und die Verbrennung der Vertreibung dieser brennbaren Erbe zuschrieb. In seiner berühmten Physica subterranea ' eisert a gegen die Aristotelische Philosophie, insofern sie sich auf die Mischung mineralischer Substanzen bezieht, da sie wohl annehme, daß diese aus Elementen mit eigenthümlichen Eigenschaften bestehen, was Niemand läugne, woher aber die Mischungen und aus diesen die verschiedenen Mineralspecies entstehen, unerklärt lasse. 2 Vom Scheibewasser, welches die Metalle löse, sagen derlei Philosophen, daß es eine auflösende Araft gebe, die hier wirke, woher aber diese Kraft und warum sie das Gold nicht löse, da schweige die Philosophie und zeige sich das Treiben aller Peripatetiker fruchtlos. Ganz anders verhalte es sich mit der edlen spagprischen Wissenschaft, welche auf praktischer Grund:

¹ Joh. Joach. Beccheri Physica subterranea (Opus sine pari) Edit. Noviss. Specimen Beccherianum etc. subjunxit Georg. Ernest. Stahl. Lipsiae 1738. Die erste Ausgabe bes Wertes ist von 1664.

Nam si Aristolelicorum doctrinam circa mixtionem subterraneorum sumamus, quid aliud illa docet, quam communia, seu potius capsulas praebet et nomina, quae enucleatis rebus imponi possent; nam
subterranea mixta esse, ex elementis constare, sua temperamenta et
qualitates habere, nemo ignorat; sed unde hae mixtiones et ex mixtionibus tot diversae subterraneorum species procedant, hic opus, hic
labor: hic exercentur inanes artificum curae. (Phys. subterr. L. l.
Sect. IV. Cap. I. p. 90.)

lage und auf Experimenten beruhend, die Vorgänge erforsche und mit ihren Schlüffen dann immer neue Combinationen in der Natur finde. Von solchem vernünftigem, feinen und seltsamem Studium finde man keine Spur in allen Schriften der Philosophen, da jene, mit ideellen Abstractionen und Einbildungen zufrieden, so an bloßen Namen hängen und damit glücklich sehen, daß sie gar nicht wissen, wieviel sie nicht wissen. Es sep sich barüber nicht zu verwundern, denn es gebe auch Chemiker von Profession, welche, nach dem Stein der Weisen suchend, ihren Proces mit einem Recipe abmachen, ohne Grund, Verstand, Ordnung und Erfolg, von so wirrem Gemisch, daß sie zuweilen nicht ungereimter träumen könnten. Sie forschen nach keiner Ursache, verwechseln Zusammengesetztes mit Einfachem und lesen, nach Gold begierig, weit lieber alle alchymistischen Bücher, als die physischen, wahrhaft spagprifchen. Wollte man diesem Tteiben auch in andern Gebieten der Naturkunde der Thiere und Pflanzen entgegentreten, so hieße das sich an die Aufgabe wagen, einen Augiasstall zu räumen.

Damit ist in wenigen Strichen das vorherrschende Treiben der Naturforschung jener Zeit gezeichnet. Becher beginnt nun seine Reform, indem er erinnert, daß die Mischung eine Verbindung zweier oder mehreter Substanzen sep, daß man mit dem Studium der wich= tigeren Berbindungen den Anfang machen und die mineralischen Körper nach bestimmter Ordnung reihen und studiren soll. Damit erlerne man gleichsam ein Alphabet, um weiter im Buche der Ratur lesen zu Eine Sammlung von Mineralien und ihren Präparaten muffe immer bei der Hand sepn, um Versuche zur Vergleichung anstellen zu können, er habe deren oft fünfzig an einem Tage vorge= nommen. Er führt an, daß er in zwei Jahren über dreitausend Combinationen und zwar in nicht kleinen Quantitäten dargestellt, und kaum über hundert Dukaten dazu ausgegeben habe, mit Ausnahme . der Rosten für Rohlen, Gläser u. dergl., während Andere eben so viele Tausende verlaboriren, ohne etwas zu leisten, und mit solcher Berschwendung noch prahlen, als ware es ein Ruhm, Geld zu verschleubern und nichts zu wissen. Becher glaubte übrigens an eine

Bertvandlung der Metalle in einander und behauptet, aus Thon und Leinöl Eisen gemacht zu haben. Er bespricht das Experiment mit aller Umsicht, daß er sich dabei mit größter Sorgsalt überzeugt babe daß in dem angewandten Thon und Del für sich kein Eisen entbalten gewesen und erst durch deren gegenseitige Einwirkung im Feuer das selbe gebildet worden seh, und indem er (intra spem et metum) den Magnet genähert, habe er es erkannt.

Es wird bei den Spstemen noch weiter von Bechers An schauungen die Rede sehn; auffallend ist, daß er bei seinen vielen Versuchen für die chemische Charakteristik der Mineralien die Beek achtungen, welche namentlich zur Untersuchung der Erze schon & Jahre früher bekannt waren, nicht weiter führte. So unter ander in der "Beschreibung aller fürnehmisten mineralischen Ertzt vnnd Benwerksarten, wie dieselbigen, vand eine jede in sonderheit, irer navnd eigenschafft nach, auff alle Metale Probirt, vnd im kleinem sem sollen versucht werden 2c." durch Lazarus Erkern, vom Jahre 1574 Die in diesem Buche dargestellte Probirkunst giebt wenigstens ein vartielle. Analyse auf trocenem Wege, wie sie zum Theil heute net besteht, und ist darin auf die Wichtigkeit einer seinen Wage besonder hingewiesen und. Anleitung gegeben; wie eine solche und die zuge hörigen Gewichte anzufertigen-sepen. '. Auf die Bedeutung der angeführten Bersuche für die Mineralogie ist ebenfalls hingewiesen. 🕾 heißt es von einer Bleiprobe:

"nimb und röst (das gereinigte Erz) gar lind, und dann mat ein fluß von zweh theil Salpeter vnnd ein theil kleine geriebene kole: vntereinander gemengt, dieses fluß thu zweh teil, und des geröne Pleh erttes ein theil, in einen Tiegel wot vermischt, würff ein klei glüends kölein darein, so facht es an zu brennen, und fleust das ble zusammen, das im ert ist, Solches ob es wol eine ungewisse prit ist, darauff sich nicht zu verlassen, so dienet sie doch darzu, das eine die eigenschafft und natur der mineralien erkennen lerne."

¹ Der Artikel beginnt: "Laß bir auß einer alten Schwertslingen ein Wie balklein schwiden ober formiren, bas anch ein breibt bilnn zünglein hab x."

Aus dem Zusammenhang geht hervor, daß der Beobachter die Probe nur ungewiß nennt, insoferne sie den Bleigehalt nicht ganz genau giebt. Ausführlich ist die Darstellung von Gold, Silber, Kupfer, Wismuth, Zinn, Antimon, Quecksilber und Eisen angegeben.

Wären dergleichen Proben gehörig von den Mineralogen gewürdigt worden, so hätten sie manchen Vortheil daraus ziehen können, und wären gewiß nicht Zusammenstellungen erfolgt, wie wir sie noch anderthalb Jahrhunderte später sinden, wo z. B. Linné den Basalt und die Granaten zu den Zinnerzen stellt. (Wallerius.)

Rachdem die Erscheinungen des Verbrennens durch Stahls Theorie des Phlogistons zuerst eine bestimmtere Erklärung gefunden, als dieses dei Becher der Fall war, wurden chemische Vorgänge überhaupt näher und sorgfältiger untersucht, als früher geschehen, und die Wichtigkeit solcher Untersuchungen für die Mineralogie wurde mehr und mehr anerkannt. Nach dem Zeugniß von Wallerius war es damals besonders der sächsische Bergmann J. Fr. Henkel, welcher die chemische Mineralogie förderte, und er sagt, daß von ihm die Mineralogie eine ganz andere Gestalt gewonnen habe.

Henkel schrieb ein weitläufiges Buch über den Pyrit und seine verschiedenen Arten, Mineralien, welche gelb ober weiß oder gelblich, aus einer Eisenerde und einer flüchtigen Substanz bestehen, welche

Ad incrementa Mineralogiae, plura, hoc tempore, nemo praestare potuit, quam Henkel. Extrinsecos characteres, ut agos, incertos et insufficientes considerans, unice ad interiora corporum respectum habuit, quae nonnisi per ignem et menstrua cognosci posse, optime ab experientia didicit. Hinc et, suo tempore, Mineralogistarum et Metallurgorum communis in Germania exstitit Praeceptor, ac aliam, ab hac tempore, obtinuit Mineralogia faciem.

² Johann Friedrich Hentel, geb. 1679 zu Merseburg, gest. 1744 zu Freiberg, eine zeitlang Arzt baselbst, bann churfürstl. sächs. Bergrath.

Quemadmodum Woodward et Scheuchzer in Figuratorum Lapidum et Petrificatorum Classificatione reliquis palmam praetulerunt, ita Henkel in Fossilium cognitione ut antesignanus considerari potest.

3 Pyritologia ober Kieß-Historie, als des vornehmsten Minerals 2c. von J. Fr. Hentel, königl. Poln. und Churfürstl. Sächs. Land-, Berg- und Stadt-Physico in Freyberg. Leipzig 1725. 8.

Schwefel ober Arsenik ober beides seh. Der Pprit enthalte zufällig auch Rupfer und Silber, selbst etwas Gold. Man gewinne baraus Schwefel, Arsenik, Operment, Rupfer und Vitriol. Er verbreitet sich über die Fundorte, Bildung und die einzelnen Bestandtheile der Phrite.

Seine Anfichten über Mineralogie gehen beutlicher als aus ber Apritologie aus der Abhandlung über den Ursprung der Steine hervor. Er sagt (p. 384): "Erstlich habe ich versuchet, ob ich aus Betrachtung ber äußerlichen Geftalt bie innere Beschaffenheit ber Steine ersehen könnte, aber mit schlechtem Erfolg. Die dreiecigte Figur des Diamants, welche Boyle bemerket, wäre gewiß ein sehr schlechtes Kennzeichen vor einen solchen Fürsten unter den Edelgesteinen, da er andere Steine sich an die Seite müste setzen lassen. Flüße, die vor sich also gestaltet sind, den bekannten Iklandischen Crhstall, ber im Feuer in lauter dreiecigte Stücke zerspringet, Die breieckigten Rieselsteine zu Anhold in der Ostsee. Der Jubelier, welcher den offt belobten Engelländer, der ihn diesfalls befragte, solches ver sichern wollen, daß er bei Ermangelung der Gelegenheit, die Härte bes Steins zu untersuchen, auf diese Figur als ein Zeichen Acht habe, und hieraus einen wahren Diamant von andern Steinen unterscheiben könne, würde jämmerlich betrogen worden sehn, wenn er auf diese unerhörte Figur trauen und dergleichen Steine kauffen wollte.

Hernach habe ich einen wefentlichen Unterscheid in ihrer eigent lichen angebohrnen Schwere zu entbeden gesucht und befunden, das die ganze Schaar der Edelgesteine schwerer als der Spat, der Bononische Stein und andere dergleichen, die in der Schwere einen Vorzug und Gleichheit haben, sep.

Was hilft aber nun das Besehen ihres Gewebes, da die Flöße eben so wohl wie der Diamant, Aquamarin und Topas eine blättrigte

¹ Dr. J. Fr. Henkels Kleine Mineralogische und Chymische Schriften x. mit Anmerkungen herausgegeben von C. Fr. Zimmermann. Dreßten und Leipzig 1744. Zuerst lateinisch "Idea Generalis de Lapidum Origine" etc. Dresdae et Lipsiae 1734.

Gestalt haben? Was hilft endlich die Gestalt der kleinsten Theilgen, da bei denen Edelsteinen nicht anders als bei dem Frauenglaß, die Blätter oder Tafeln in noch kleinere Blättergen und diese in weit kleinere Cörpergen sich verlieren, welche man weiter nicht zerspellen kann, und auch also aus solchen bestehen? Ich bin daher zu der chimischen Zergliederung der Steine geschritten, dabei Wasser, Feuer und Salze die Werkzeuge sind."

Wo er von der Anwendung des Feuers spricht, sagt er, es sep eine Schande, gestehen zu müssen, daß schon Theophrastus Eressius, Schüler und Nachfolger von Aristoteles, darauf ausmerksam gemacht habe. "Er hat nähmlich solches auf die allereinfältigste und vernünsstigste Art gethan, welche ein jeder auch willig und gerne ansnehmen sollte, wenn er auch noch so sehr von denen abentheuerlichen ausschenden Höllen-Wassern vorher eingenommen wäre, die zwar eine Sache verderben, aber nicht ordentlich auseinander legen können. Es redet derselbe von zweierlei Arten, nehmlich von schmelzlichen und unschwelzlichen, von verbrennlichen und unverbrennlichen Steinen," wozu er nur bemerkt, daß dieses nur vergleichsweise zu verstehen seh.

Er theilt danach die Steine in vier Abtheilungen: 1) feuerbeständige, 2) im Feuer erhärtende, 3) welche sich zu einem Staub zerreiben lassen, 4) die im Feuer schmelzen. Uls seuerbeständige, welche auch Farbe, Gewebe und Zusammenhalt und ihre Schwere beshalten, erwähnt er den Diamant, Rubin, Smaragd, Sapphir, Topas und Chrysolith und die Kiesel.

Bei denen, welche im Feuer härter werden, "muffen ihre Theilgen

Fast gleichzeitig hatte Magnus von Bromell, ein Schwebe, bas Berhalten im Feuer ganz in ähnlicher Weise zur Classisicirung der Steine anzewendet, indem er Apyri (Talk, Glimmer, Amianth, Adbest 20.), Calcarei et pulverusenti in igne (Kalksein, Spps, L. Lazuli) und Vitrescidiles (Sdelsteine, Granaten, Quarz, Achat, Jaspis, Masachit 20.) unterschied.

Magnus von Bromell. Inledning til nodig Kundskap om Berg-arter, Mineralier, Mettaller samt Fossilier. Stockh. 1730. Magnus von Bromell, geb. 1679 zu Stockholm und 1731 baselbst gestorben, war Leibarzt bes Königs von Schweben.

viel näher zusammen treten, sich genauer verbinden, und also auch nach der äußerlichen Gestalt nicht mehr so groß, sondern eingekrochen sehn." Dahin gehören die Mergelsteine, Serpentin, Walkerde, Tiegelserde, Siegelerde 2c. und mancher Amianth.

Zu Staub leicht zerreibbar wird im Feuer der Kalt: und Ala: basterstein, das rufsische Frauen-Eis, Steinsinter 2c.

"Im Feuer zerfließen der gegrabene Schiefer zun Dächern, der Bimöstein, die Zwickauischen Fruchtsteine, der Granat, doch mehr der Drientalische als der Böhmische, der orientalische Hpazinth (wosur wahrscheinlich der Hessonit genommen wurde), der Malachit und, welches zu verwundern, der Ißländische Achat." Unter letzterem ist der Obsidian gemeint.

Henkel bespricht nun das eigentliche Bestandwesen der Steine, welches 1) mergelartig, 2) oder kreidenhafft, 3) oder eines aus beiden gemischten Mittel-Wesens, 4) oder metallisch sep.

Mergelartig (mit Thon als Hauptbestandtheil) sey das Bestandtwesen des Talks, Polir: und Waschsteins, Serpentins, einiger Amiantk, ferner in Rieselsteinen, Crystallen, Bastardt: Topasen und in allen, welche vor andern leicht und ordentlich zu Glas schmelzen, von den sauern Salzen aber nicht angegriffen werden.

"Rreidenhafft" ist das Bestandwesen im Kalkstein, Alabasterstein, Spat, Steinsinter, einigen Arten Glimmer, Fraueneis, Spiegelstein, Türkis, Corallen, in den Steinen der Menschen und Thiere, in solchen, welche für sich nicht schmelzen.

Von dem mittleren Bestandwesen sepen der Diamant, Rubin, Smaragd, Saphir, Topas, Chrysolith, Carneol und Opal.

Von metallischem Wesen seh ber Blutstein und in geringerem Grade ber Hpazinth, Granat, Malachit und Lasurstein.

"Außer dem Grundwesen set die Art der übrigen "beigesetzten Materie": 1) saltigt, 2) öligt, 3) metallisch, 4) saltig-schweskigt.

Zu 1) die Corallen, Steinsinter, Belemniten, Bimsstein, russisches Frauen-Eis, Bezaar 2c.

Bu 2) Steinkohlen und Alaunsteine, Dachschiefer.

- Zu 3) Granat und Hyazinth, blauer Steinsinter, Carneol, Amethyst, Bastard-Topas und Türkis.
- Bu 4) "Die saltig=schwesligte Eigenschafft ist endlich auch in Steinen neben bep besindlich, welches mir ein mergelartiger Stein bewiesen; dieser hatte ganz und gar kein Schwesel-Ert in sich, und
 doch bekam ich von solchem, aus einer töpffern Retorte getrieben,
 einige Tropffen einer alcalisch schwesligten Feuchtigkeit, welche wie die
 Schweselleber roche. Hierher gehört des berühmten Herrn Wedels
 Anmertung, da er eine Silber-Müntze bei einem Bononischen Stein
 in einem Schranke lange liegen lassen, welche durch die Ausstüsse
 desselben wie von einem Schwesel-Dampff angelaussen ist 20."

Renntnisse sowohl der physischen als der chemischen Eigenschaften der Steine war, und wie viel ganz Ungleichartiges wenigstens theilweise für gleichartig genommen wurde. Auch die Zahl der erwähnten Steinscheres ist eine sehr geringe. Nachdem Henkel; wie er sagt, mit Erwähntem "die Steine in ihre Theile dero Bestand-Wesens zu zerlegen gesucht," bespricht er auch das künstliche Steinsmachen, welches einer weitern Erwähnung, hier nicht verlohnt.

Besser bewandert war er in der Kenntniß der Metalle und Metallverbindungen. Den Ramen Metall leitet er von $\mu s \tau \dot{\alpha}$ $\ddot{\alpha} \lambda \lambda \alpha$ ab, "das ist die über alle andern Cörper zu setzen und zu schätzen sind." Er bespricht ihre Eigenschaften und Verbindungen, mitunter in seltsamer sigürlicher Weise. So heißt es:

"— Das Gold ist — ein geselliger Freund mit allen, es weigert sich nicht mit dem Silber, noch mit dem Rupsser, noch mit dem Zinn, noch mit dem Blei, noch mit dem Spießglaß-König, noch mit dem Arsenic, noch mit dem Wißmuth, noch mit dem Eisen, welches doch sonst ein wunderlicher Kopff ist, zu vermischen.

Der Mercurius bezeige sich als ein rechter Hermaphrobit. "Er wird aufgelöset und löset auf; er leibet und würket; Er läst sich schwängern und beschwängert; überdieß ist er auf alle Art eine Beischläferin der Metallen, ausser daß er bisher den Martem zu verabscheuen

geschienen hat; er verheirathet sich mit dem Bley; Zinn und Zink am allergeschwindesten, hierauf mit dem Golde und Silber, hernach mit dem Rupffer, endlich mit dem Könige des Spieß-Glaßes 2c. 1

Bon ben Schwefelverbindungen heißt es: 2 "Die Metallen werden ferner auch mit dem Schwefel verbunden, da sie benn zum Theil eben dasjenige werden, was sie vorher gewesen sind, nehmlich, sie gehen in die mineralische Gestalt zurücke: denn der Schwefel, wenn er mit dem Silber zusammen verbunden wird, welches denn füglich mittelst des Zinnobers geschiehet, und bei der trocknen Scheidung in Guß und Fluß auch ohne einige Meinung sich also zuträget, stellet ein Gemenge vor, welches dem GlaßeErzt nach seiner bleisardigen Gestalt und Biegsamseit in allen gleich, ja eben dasselbe ist; mit dem Bley macht der Schwesel einen Bleiglant; mit dem SpießglaßeRönig wieder ein Spießglaß; mit dem Zinn so etwas, dergleichen zwar in der Erden nicht gesunden wird, aber doch ein würkliches Mineral, nehmlich ein geschweseltes Metall vorstellet 2c."

Bezüglich der Metall-Begetationen scheint Henkel die früheren Arbeiten Cappellers nicht gekannt zu haben. Er sagt: Reine selbst gewachsene und gediegene Metallen können der Mischung nach, nicht anders, als durch eine kochende Bewegung hervor gebracht werden, in so ferne sie aber einen zusammen-gehäusten Cörper ausmachen und besonders in Fäden und haaricht gediegen erscheinen, so gehen sie gar sehr von der Art des Zuwachses, wie solcher bei dennen Erzen gesichiehet, ab und haben mit den wachsenden Dingen im Pflanzen-Reich einerlei zeugende Ursache.

An einer andern Stelle sagt er: "Da wir in vorhergehenden gessehen, daß alles Baumartige und in Faden erscheinende Silber, von dem nährenden Burzelsaft seinen Anwachs und seine Größe bekommen habe, so halte davor, daß dieses ein genugsames Zeugnüs sep, daß

¹ A. a. D. p. 47.

² p. 66.

³ p. 155.

die radicale Verbindung, welche sonst denen Vegetabilien und Animalien eigen ist, auch in dem Mineral-Reich statt sinde.

Bei den Steinen ist ihm ein dergleichen Keimen und Wachsen nicht annehmbar, denn in der Abhandlung über den sächsischen Topas sagt er: "Aus einem Erdboden können zwar verschiedene Bäume hers vorwachsen, allein ein Saamen läßt nicht verschiedene Früchte aus sich erzeugen. Der Felsenstein ist hier gleichsam ein Acker von einer einzigen Art; Aber der Topas und (det ihn begleitende) Berg-Crhstall sind von einander Himmel-weit unterschieden." Unter den Steinen seh ein solches Wachsen nur den Corallen und einer Art "Beinbruch" zuzugestehen.

Bon dem Bersteinerungsproces sagt er: "Aus der Erde wachsen Kräuter und Bäume, welche doch erdische Cörpergen, die sonst zum mineralischen Reiche gehören, mit einsaugen. Aus solche Art sind die Begetabilien mit denen Mineralien nahe Blutz-Freunde;" ferner verzehren die Animalien die Begetabilien und besonders der Mensch gernießt beides; das getrunkene Brunnenwasser, welches mineralisch seh, führe auch Mineralsubstanz zu, und bezüglich des Renschen sehle es "auf Seiten derer Medicorum nicht, den menschlichen Leib durch so viel eingeschluckte erdische Pulver, welche noch besonders unauflöslich sind, zu einer Bersteinerung unverwerkt geschickt zu machen." Also sehen die Reiche der Ratur mit einer Blutsreundschaft verbunden.

Henkel hat zuerst den sächsischen Topas vom Schneckenberg bei Auerbach bekannt gemacht. 3 Man ersieht aus der Beschreibung den damaligen Stand der Mineralogie. "Die Topasen, heißt es, haben ein blättriges Gewebe, sind aber dabei nicht so weich und leicht zu zerreiben, wie es von denen sogenannten Flößen (Flußspath) bekannt

ľ

¹ p. 162 — p. 154 heißt es in dieser Beziehung, er halte dis dato die Meinung für wahrscheinlich, "daß das mercurialische, oder das ihm beigesetzte arfenicalische Wesen, als das Epgen da liege, welches ein schwesligtes Wesen, als der Saamen-Hauch beschwängert.

² A. a. D. p. 499.

³ Bon bem mahrhafften Sächsischen Topas, welcher bem orientalischen nichts nachgiebt. p. 554.

ist, die wegen ihrer Farbe denen Amethysten, Hvacinthen, Saphiren und Smaragden ähnlich, und mit einem Wort selenitisch sind. Sie sind in Wahrheit recht sehr feste, und so zusammenhaltend, daß sie der Art der Edelgesteine vom ersten Range, dergleichen der Diamant und Saphir sind; nahe beikommen; daher fie denn auch ein rechtes Der Affter: oder Böhmische Topas, welcher nichts anders als ein schwärzlich und schwach gefärbter Crystall ist und in benen Erzt : Gängen, besonders in Zinn : Gebürgen häufig gefunden wird, ferner der Berg-Crystall selbst, unser hiesiger Amethyst, diese haben nur eine glaßigte und eishaffte Durchsichtigkeit. Wenn aber eine rechte Zurückwerffung der Lichtstrahlen und ein daher entstehendes Spielen und Funkeln in denen Steinen sehn soll, so müssen sie in ihrem Ganten fest aneinander haltend, und eine gleichsam zusammen gestandene Flüssigkeit sehn, die aus lauter kleinen Blättgen versetzet ift, und aus sehr vielen gant zarten Theilgen, die aufeinander liegen, bestehet.

Ihre äußerliche Gestalt stellet sich prismatisch vor, von vier ungleichen Seiten und stumpssen Ecken, also, daß niemals mehr als eine Ecke spizig ist. An der Spize sind sie flächer und haben daselbst auch stumpsse Winkel, welche aber doch ungleich sind, wie die Diamanten, wenn sie gut spielen sollen geschliffen werden."

In seiner Forschungslust beklagt er, daß die Reichen ihre Edelsteine nicht zu wissenschaftlichen Untersuchungen hergeben wollen. "Id weiß, sagt er, von denen Sedelsteinen, besonders denen kostbarsten, zwar dieses als gant gewiß, daß sie mir gant und gar nicht zugethan sind und ich daher mit der gefährlichen Bewahrung solcher Schätz verschonet bin, aber desto weniger habe ich die meinigen, welche etwa dahin zu zählen sind, mit den Versuchen verschonet. Sigentlich wäre dieses eine Sache vor die reichern Natursorscher, da sie ihren Fleiß und ihre Arbeit anwenden könnten, allein sie scheuen sich, und alle steden zwischen Thür und Angel, wenn die Selsteine und das Gold; der Ordnung nach, zum Feuer sollen, bleiben auch beständig an ihren Circuln, Winkeln und Waagen, welche sonst nicht zu verachten sind, angebunden

Herr Bople, der überhaupt vieles Lob verdienet, ist der erste und einer von denen, dem ein Edelstein aus seinem Cabinet nicht so lieb gewesen, daß er ihn nicht dem Bulcano gegeben hätte." ¹

Boyle hatte angegeben, daß er aus den meisten durchsichtigen Steinen beim Erhipen scharf riechende Dünste wahrgenommen habe und so namentlich beim Diamant. Henkel sagt dagegen, daß ihm, ohngeachtet er bei seinen Bersuchen mit allen fünf Sinnen Schildwacht stehe, niemals dergleichen vorgekommen seh und daß er deßhalb auch vergebens den sächsischen Topas im Feuer zermartert habe.

Henkel untersuchte auch den bei Schmiedeberg unweit Torgau zu seiner Zeit aufgefundenen Bernstein, 2. der mit einer vitriolischen Erde vorkommt. Die Frage, ob der Pernstein mit dem Bitriol und Alaun zugleich entstanden oder sich später aus einem von diesen gebildet habe, ist er geneigt dahin zu beantworten, daß er aus dem Riese entstanden, "daß der Rieß, mein unter allen Ersten oberster und hochgeehrtester Rieß, vor den man allezeit den Hut abnehmen sollte, auch hier der Zeuge-Vater des Bernsteins seh." Es wird diese Abstammung damit erklärt, daß der Bernstein eine gewisse Alehnlichkeit mit dem Schwesel habe und daß, so gut als der Rieß Bitriol und Alaun erzeuge, "das Schwesel-Saure nebst desselben Fettigkeit, nachbem es durch gewisse Umstände anders und anders bestimmt wird, in eine andere Art derer gemischten Cörper übergehe."

In solcher Weise wurden damals viele Fragen auch von Chemikern welche großen Ruf hatten, abgemacht, und Henkel war; einer der nüchternsten und bescheidensten.

Ein Nachfolger Henkels, dieselbe Richtung, verfolgend, war J. H. Professor der Chemie und Mitglied der Akademie der Wissenschaften zu Berlin. 3 Er beschränkte seine Untersuchungen zunächst auf die Steine. In seiner Abhandlung Specimen Pyro-

¹ p. 343.

² A. a. D. p. 539.

³ D. Johannis Henrici Pott Chymische Untersuchungen welche fürnehmlich von der Lithogeognosis 2c. handeln. Potsbamm 1746. Pott ist 1692 zu Halberstadt geboren und starb 1777 zu Berlin.

tochnicum etc. faßt er Erben und Steine zusammen und untersucht hauptsächlich ihr Verhalten im Feuer, welches in ähnlicher Weise vor ihm Niemand als Henkel und dessen Schüler Neumann getban habe. "Zu dieser Untersuchung — habe ich mich hauptsächlich des Feuers als eines Prodier: Steines bedienet, und zwar meiner Gelegenheit nach gemeiniglich des möglich stärkesten Feuers; denn mit Siede: und Brat:Feuer oder dem ordinären Schmelk:Feuer ist dabat wenig auszurichten, das Feuer ist hierin der beste analysta, die Immischen Menstrua gewinnen wenigen was ab, theils werden sie aus dadurch corrumpiret, doch habe ich sie nicht eben ganz vergessen, wo sich's hat wollen thun lassen."

Seine vier Haupt-Genera der primitiven Erben nennt er:

- 1) Terram alcalinam ober calcariam.
- 2) Terram gypseam.
- 3) Terram argillaceam.
 - 4) Terram vitrescibilem strictius sumtam.

Diese vier, meint er, möchten wohl meist alles in sich sassen, Ueberhaupt sind zwar, sagt er, alle Erden vitreseibel, oder lassen sich zu einem durchsichtigen Glaß-Cörper machen, welches die Möglichteit der universalen claristeirung unsers ganzen sinstern Erd-Globischen adumbriret, doch wollen die andern mehr Zusätze von Salien oder gar andern Mischungen haben, als die Terra vitreseens strictior.

Die genannten Erben werden auf verschiedene Weise namentlich im Feuer untersucht und ihre Charakteristik festgestellt.

"Die Terra alcalina ober calcaria gibt dadurch ihren characterem specissicum am schnellesten zu erkennen, daß sie eben wie die alkalischen Salze mit allen acidis esservescirt, sich darin solvirt, aber auch daraus durch salia alcalina sich wieder niederschlagen läßt, und in starkem Feuer sich zu Kalk brennt, aber auch alsdann sich noch leichter in den acidis solvirt." Es gehören dahin alle Arten von Kalkstein, zum Theil auch Schiefer und Thone. Bei der Abhandlung über die gypsichte Erde sührt der Versasser manches an, was die herrschende Unsicherheit in der Bestimmung und Unterscheidung der alltäglichten

Mineralien darthut. Er sagt: "Was ift gemeiner, als daß die Autores schreiben: der Marmor und Alabaster werden durch starkes Feuer zu Kalk gebrandt, da doch der erstere nur zu Kalk, der zweite aber zu Gyps sich brennt. Rönig schreibt: Alabaster set eine Species des Marmors, welches doch ganz unrichtig: diese confusion sindet sich annech auch unter den neuesten Scribenten; wie denn Linnaeus in seinem Systemate naturae ebenfalls den Kalkstein mit dem Chps: stein in eine Classe sett." So frage auch Kramer an: "Ob aus dem Gpps:Steine Ralk könne gemacht werden? indem ihm bewußt seh, daß aus allem Spaat und Alabaster und glacie Mariae könne Gpps gemacht werben. — Hierauf will ihm der berühmte Kenner von mineralien Hr. Dr. Brüdmann belehren, wenn er meldet: daß aus dem Alabaster allerdings Mauerkalk gemacht werde und daß die Sigwa diagnostica des Marmors und Alabasters einerley senn, welches boch alles bepbes ein Jrrthum ist zc.". Die gypsichte Erde, die im Brennen zu Gpps werde und sich in Säuern nicht löse, komme im Alabaster, im Spps und Fraueneis vor, wohin auch das Moscowitische Glas gezählt wird. Pott hält den Gpps für unschmelzbar. Er beobachtet, daß er mit Flußspath gemengt eine leichtflüssige Masse gebe, und schließt daraus, daß der Flußspath kein Gpps seyn könne, "denn wäre das, so tame gleiches zu gleichem, und würden sich einander nicht angreifen, noch der Spaat den sonst so strengen Gpps zum Fluß beförbern können." — Die Terra argillacea läßt sich allein auf der Scheibe dreben, wird im Brennen hart, coagulirt, solvirt sich nicht in acidis. Letteres betreffend erwähnt er, daß Mr. Hellot doch aus reinem weißem Thon mit oleo Vitrioli einen Theil aufgelöst habe und daraus schließe, "daß also in dem sonst so homogenen Thon doch eine zweifache substantz enthalten sep, davon sich die eine Art solviren läßt, die andere aber unsolvirt bleibe." Pott hält übrigens den löß lichen Theil für eine Terra alcalina, obwohl er später sagt, daß sie Alaun geben könne, welcher nicht wie man bisher geglaubt mit Hilfe einer kalkigen ober gypsigen Erde entstehe.

1

Den "Glaßachtigen" Erben giebt er die Charakteristik, daß sie sich Robell, Geschichte ber Mineralogie.

Pott rechnet den Speckstein unter die Thonarten, da er im Feur. hart werde, wie es einzig und allein die Thonarten thun. Der Screpentin gehöre auch dahin, sowie der Nephrit.

Am Schlusse der besprochenen Periode, im Jahre 1750, warn die alkakischen Erden unter sich noch nicht unterschieden, die Thonerk war noch nicht als eine eigenthümliche Erde erkannt und wurde häuse mit der Rieselerde verwechselt oder ihre Verbindung mit dieser für ein fach gehalten, das Aufschließen der Silicate war unbekannt und de Zirkon- und Berillerde nicht entdeckt, obwohl man sich längst mi Mineralien die sie enthielten, beschäftigt hatte. Von den Metaller kannte man und zum Theil nur sehr unvollkommen: Arsenik, Ante mon, Wismuth, Zink, Blei, Zinn, Gisen, Kobalt, Kupfer, Quet filber, Sither, Gold. Bon Alonso Barba (1676) sagt Balle rius: ' "Mercurium hic Auctor ad Metalla referre ausus est" ut von Hiaerne (1694), daß er zuerst den Pyritem sulphureum un Pyritem arsenicalem unterschieden und zuerst des Cupri Nicolai a wähnt habe, wie fälschlich das beutsche Rupfernickel übersetzt wurd Von der Wage wurde außer in der Probirkunst nur wenig Anwer dung gemacht. Die damalige chemische Charakteristik der Metalle len: man u. a. aus der ersten Auflage der Mineralogie des Wallerins

jährlich eine Menge Knippleulgen vor Kinder, wie auch große Lugeln is Geschütz aus einer zähen und frischen Erde (welche die Einwohner Schmerstein nennen, und seldige überall um ihren Fleden ausgraben) von allen Erwohnern, Jungen und Alten, bereitet, welche nachgehends im Feuer hart gebrannt und den ganzen Wagen voll nach Nürnberg, auch von da weiter u ganz Deutschland verführet werden. Die Einwohner dieses Fledens treiber auch, nebst dem Aderdau kein ander Handwerk als dieses, womit ste sich nährn und erhalten." — In einer Beschreibung des Fichtelgebirgs von 1716 werd auch erwähnt, daß die Kunst den Stein im Feuer zu härten verloren gegangen seh. Man habe Kügelgen, Nocklnöpse u. dergl. daraus gesertigt. — Rach Betist ersteres unrichtig, das Feuer müsse nur behutsam und start genug gegeben werden, auch erwähne Brückmann verschiedener. Arbeiten aus diesem Stein. p. 87. 88.

¹ Lucubrat. Academ. Spec. P: m de Systematibus Mineralogicis. Holmiae 1768.

Sie ist aus dem Schwedischen ins Deutsche von J. Daniel Denso übersetzt und 1750 zu Berlin herausgegeben. angefügte Bemerkungen zeigen dabei den Stand der Wissenschaft. So wird bei Angabe des spec. Gewichts des Quecksilbers als merkwürdig bervorgehoben, "daß diese angebohr'ne Schwere im Winter größer als im Sommer ist." — Seinen demischen Charakter betreffend, heißt es, daß Boerhave 18 Unzen reines Queckfilber 500mal destillirte ohne etwas anderes zu finden als eben wieder Queckfilber, und daß kein Chemicus es zerlegt habe, daher es auch von einigen, doch mit Unrecht, unter die principia chemica gerechnet werde, während andere dessen Erzeugung von einer glasartigen flüchtigen Erde ober einem principio arsenicali mercurificante und von einem principio sulphureo herleiten. Beim Wismuth wird auch erwähnt, daß man von ihm mit Sal tartari ober alkali caustico und Salmiak Queckfilber erbalte, Aehnliches beim Blei, Rupfer, Silber. — Die Scheidung des Queckfilbers aus dem Zinnober durch Deftillation mit ungelöschtem Rall und Gifenfeilstaub wird angegeben.

Als Rennzeichen der Arsenikerze wird der Knoblauchgeruch des beim Erhipen auf Rohle aufsteigenden Rauches angegeben. Die Spezies sind: Gediegen Arsenik, Rauschgelb, schwarzer Arsenik, Operment, Scherbenkobalt, würflige Blende (Tessera arsenicalis), Miszwickl (Arsenikties), Kupfernickel und Schwabengist oder arsenikalische Erde. Unter Rauschgelb ist theils Operment, theils Realgar (Sandaracha Realgar) gemeint, die arsenichte Säure gilt als eine Barietät des gediegenen Arseniks, mit welchem eigentlich der schwarze Arsenik und Scherbenkobalt übereinkommt. Vom Aupfernickel wird bemerkt, daß die Uebersehung in Cuprum Nicolai falsch seh, "es kann sehn, daß man glaubte, das Wort Nikkel bedeute hier ebenso viel als Nicolaus, allein hier heißt es unächt, falsch 2c."

Beim Robalt wird das Blaufärben des Boraxglases angegeben, als besonderes Metall wurde er 1742 von Brand erklärt.

Vom Antimon heißt es unter andern: "Vermischt sich dergestalt mit den Metallen, daß seine schwefeliche Theile sich wol mit dem

Silber und andern Metallen vermischen; die metallische und regulinische Theile aber mit dem Golde allein. Hievon kommt's, daß das Antimonium das Gold von andern Metallen reiniget." — "Ist dem Magner ganz zuwider, macht auch, durch seine Vermischung, daß das Eisen dem Magnet nicht mehr gehorsam ist." Die Farbe des Rothspiesglanzerzes bezeichnet Wallerius als von Schwefel und Arsenik herrübrend, es hat "die Farbe, die Schwefel und Arsenik, vermengt, in und mit ihrem Dampfe, den metallischen Körperk mitteilen, nemlic roth oder gelb," mit Hinweisung auf Rauschgelb, Operment und Kebaltblume. Er führt an, daß die Spießglaßerze von ähnlichen andern leicht dadurch zu unterscheiden sepen, daß sie am Lichte schmelzen. — In Anmerkung 5 heißt es, "daß man vermittelst Spießglases, durck Runft, Queckfilber machen könne, ist bei den Chemisten bekannt. Daß ein unreines Metall für ein reines genommen wurde und de halb Reactionen und Erscheinungen unrichtig gegeben sind, kommt ei genug vor. So ift unter den Kennzeichen des Wismuths angeführt. daß es sich in Scheidewasser mit rosenrother Farbe auflöse. — Indem angeführt wird, daß die Materialisten und Apotheker das Wismuth Marcasit nennen, wird die vielsache Bedeutung dieses Wortes erwähnt. welches zu mancherlei Mißverständnissen Veranlassung gab. Ries, der in Arhstallen und Drusen wächst, nennen die Bergleute Die Alchemisten legen das Wort allem unreisen Metalle Marcasita ferri ist bei ihnen der Ries. Marcasita cupri ein gelbes oder grüngelbes Rupfererz. Marcasita aurea ist bei ihnen Zink, weil er das Rupfer gelb tingiret: woraus sie schließen, der Zink sch ein unreises. Gold. Marcasita argentea ist bei ihnen Wismuth, da es das Messing weiß tingirt und das Zinn an Farbe und Klange erhöhet." — Beim Zink heißt es: "Wir möchten auch mit der Zeit vielleicht Erlaubnis bekommen, eben unter die Zinkerze auch das Bleierz, wenn wir dasselbe weiter untersucht haben werden, aufzuführen. Eine Anleitung dazu, zu glauben, daß das Bleierz ein Zinkerz sep, hat man aus Henkels Pyritol. 2e. Als eine Eigenthümlickeit des Zinks kommt vor, daß es mit einer Eisenfeile oder Raspel gerieben,

magnetische Kraft erlange und wie Eisenfeilspan vom Magnet gezogen werde. Dieses seh von einem Nürnberger Apotheker zuerst bemerkt worden. Die beste Probe eines Zinkerzes seh, es zu rösten und dann mit Kupfer und Kohlenstaub zu cämentiren, denn wenn alsdann das Kupfer gelb tingirt wird, so hält das Erz gewiß Zink in sich."

Die eigentlichen Metalle werden mit Zugabe ihrer Species absgetheilt, 1) in schwer zu schmelzende und harte Metalle, Eisen und Kupfer, 2) in leicht zu schmelzende und weiche Metalle, Blei und Jinn, 3) im Feuer bestehende und edle Metalle, Silber und Gold.

Unter den Eisenerzen sind als unbrauchbare, wilde und raubende Erze genannt der Smirgel, Braunstein und Wolfram. "Da der Smirgel im Feuer sehr hart und außerdem ziemlich arm ist, so wird er nicht wie ein Eisenerz, um Eisen daraus zu schmelzen, sondern von ben Handwerkern zum Probiren (poliren) und Schleifen gebraucht. — Vom Braunstein schmelzt man kein Gisen, ohngeachtet er 10 und mehr Procent hält, - wird bei Glashütten gebraucht, in die Flüsse zu werfen und die Farbe des Glases zu temperiren." Bei Besprechung des Magnetismus heißt es: "Es ist bekannt, daß der Magnet das Eisen ziehe; ob er aber sonst nichts als Gisen, und ob er alles Gisen ziehe, weiß man nicht gänzlich. Einige Arten Eisenerz zieht der Magnet nicht. Warum? Nicht geschiehet es blos um des eingemengten Spießglases willen, denn Ocher, Blutstein und andere, die kein Antheil am Spießglase haben, werben doch nicht vom Magnet angezogen. Nicht kommt es vom Schwefel ober Arsenik, denn die meisten Erze werden nach dem Rösten am besten angezogen. Ebensowenig ist es von dem Forttreiben des Schwefels oder Arseniks im Feuer: denn einige Erze verlieren in dem Röften nicht das geringste von ihrer Schwere und werden doch vor dem Rösten nicht angezogen und noch am besten, wenn sie mit einigem inflammabili, wie Harz ober Talg, geröftet werden: einige Schwefelgebundene werden ungeröftet gezogen. Räme es baber, daß in ben Erzen nichts anders, als eine Eisenerde ware, die durch das Brennende zu Eisen gemacht würde, und also vor der Reduction nicht angezogen werden könnte; so folgte auch

baraus, daß die Erze, welche roh vom Ragnete gezogen werden, reines Eisen sehn müßten. Aus der Ursache scheint es, daß man hieraus schließen könne, daß in den Eisenerzen, die rohe vom Ragneten angezogen werden, mehr als eine simple Eisenhaltige Erde sehn, nemlich, daß in denselben ein würkliches, obgleich mineralisirtes und Steinvermischtes, Eisen sehn müsse, doch schlechter als Fluseisen. — Und hierin möchte der Grund des Vorzuges des schwedischen Eisens, vor allem ausländischen Eisen, liegen, welches selten aus solchen Erzen ausgeschmelzt, die rohe vom Nagnete angezogen werden."

Man sieht, daß es bei dem weiten Begriffe des Phlogistons nicht möglich war das Räthsel zu lösen, warum das Eisenerz einmal magnetisch seh und ein anderesmal nicht. Auch die Bemerkungen zu den Rupsererzen kennzeichnen die Zeit. Das Rupser besteht, heißt es, "1) aus einer braunrothen septischen Erde, Terra specifica cupri. 2) aus einigem entzündbaren, welches man aus der Reduction siehet, wenn man die Rupserasche wieder zu Metall reduciret, 3) aus einem metallischen principio, denn wenn jemand Rupserasche nimmt, sie mit Salmiak vermischt, diese Vermischung eine lange Zeit der Lust blos setze und hernach mit Seise destilliret, so bekommt man ein Quedssilber, zu einem Zeichen, daß, wo nicht Quecksilber selbst im Rupser ist, dennoch etwas darin sei, daraus Quecksilber werden könne."

In der allgemeinen Charakteristik kommt vor, 8) das Rupfer "hat eine starke Feindschaft gegen das Wasser, wenn es geschmolzen ist; hält man einige Tropfen Wasser zu geschmelztem Aupfer; so wird das Rupfer, mit großer Heftigkeit und Gesahr, in die Flucht und rund herum getrieben."

Unter der Species Rupfergrün sind Malachit und Rieselmalachit verwechselt, denn es heißt: "Ein' Theil Rupfergrün gähret stark mit Scheidewasser auf, ein Theil nicht; es ist also ungewiß, ob das Kupsergrün von einem acido oder von einem alkali präcipitiret sep."

Die Angaben, die zuweilen über einen oder den andern Mischungstheil vorkommen, betweisen, daß man auf reines homogenes Material nicht sonderlich achtete, sonst könnte bei der Kupferlasur nicht gesagt

werben, daß sie zuweilen 80 Procent Kupfer enthalte (bie reinste enthält nur 55,1).

Bei den Reactionen des Silbers heißt es: "Hat einiges sonderliches Misvergnügen gegen das Rochsalz: denn so bald Kochsalz zu dem Scheidewasser kommt, so muß das Silber heraus."

I. Von 1650 his 1750.

3. Systematik. Romenklatur.

Die schon von Avicenna im 12. Jahrhundert gegebene Einstheilung der Mineralien in Steine, Metalle, Schwefel und Salze, welche sich mit etwas anderer Deutung in vielen Systemen bis auf unsere Zeit erhalten hat, wurde ungeachtet ihrer Natürlichkeit und ihrer Bortheile für die Charakteristik vielsach burch andere Grundlagen erset, welche zum Theil der willkührlichsten Art waren.

Ein Beispiel davon und wie bunt die Zusammenstellungen eigentlicher Mineralien mit thierisch-mineralischen Ausscheidungen, Versteinerungen zc. war, gibt das Spstem des Dl. Wormius. (Museum Wormianum. Amstelaed. 1655.) Er unterscheidet:

A. Media mineralia. (In 4 Ordnungen.)

1. Terrae.

- a. Mechanicae, Thon, Kreide, Umbra 2c.
- b. Medicae, Mondmilch, Bolus, Lemnische Erde 2c.
- c. Miraculosae. Terra Scancica. Islandica.
- 2. Salia. Steinsalz, Salpeter, Alaun, Bitriol 2c.
- 3. Sulphura. Schwefel. Arfenik.
- 4. Ritumina.
 - a. Fossilia, Naphta, Asphalt 2c.
 - b. Marina. Bernstein, Ambra, Sperma Ceti.

B. Lapides.

- 1. Minus pretiosi.
 - a. Magni, duri, Marmor, Bafalt, Sandstein zc.

- b. Magni, molles, Kalkstein, Gpps, Bimsstein, Lava x.
- c. Minores, molles, Annauth, Talt, Ammoniten, Lab. Carpionum, Limacum, Oc. Cancrorum etc.
- d. Minores, duri, Magnes, Haematites, Smiris, L. Lazuli.

2. Pretiosi.

- a. Majores, Jaspis, Achat, Malachit, Amethyst 2c.
- b. Minores. Gemmae, Diamant, Rubin, Granat, Tür kis, auch Perlen, Bezoar 2c.

C. Metalla.

- 1. Metalla proprie dicta, Gold, Silber, Rupfer, Eisen, Bie (candidum et nigrum).
- 2. Metalla improprie dicta, Wismuth, Antimon, Quecksille
- 3. Metallis affinia.
 - e. Naturalia, Galena, Cadmia nativa, Chrysoco:
 Pyrites, Quartzum, Corneum etc.
 - b. Artificialia, viride Aeris, Cerussa, Minium, Scorisc Vitra etc.

Im Spstem des Joh. Jonston 1 (Nititia Regni Mineralis Lipsiae 1661) werden die Erden in vier Geschlechter eingetheilt:

1. Ignobiles, Mergel, Kreide 2c. 2. Mediae, Creta Littoralis. Melia, Cadmia etc. 3. Nobiles, Lemnia, Armena, Boli etc. 4. Affinis Terrae, Arena. Dann folgen Succi Concreti, getbenk in magere und fette, ferner die Bitumina, flüssige und feste und die Lapides in Non sigurati und Figurati eingetheilt. Zu den erstern gehören unter andern die Edelsteine, die wieder nach dem Grade des Durchsichtigseit unterschieden werden, ferner als opaci allerlei metallische und nichtmetallische Species, welche als kleinere und größen unterschieden werden.

Joh. Joach. Becher ift zum Theil diesem Jonston gefolgt und ordnete die Mineralien nach äußeren Kennzeichen, um wie Wallerius

I Johann Jonston, geb. 1603 zu Sambter in Polen, gest. 1675 # Ziebenborf bei Liegnit. Arzt. Sein Bater war schottischer Abkunft. meint, die Anfänger vom Studium der Mineralogie nicht abzuschrecken, zum Theil aber bringt er chemische Kennzeichen in Anwendung. (Physica subterranea. 1664. Lib. 11. Sec. VI. Cap. 1.) Er unterscheidet vier Klassen.

- A. Terrae Berglasbare (Sand), brennbare (Humus), mercurialische (Lutum, Limus Argilla).
- B. Lapides, können nach ihrem Verhalten im Feuer, sagt er, untersschieden werden, indem sie in einen Kalk oder in Glas verwandelt werden, zerspringen oder nicht zerspringen 2c.
- C. Mineralia. Hier werben die Metalle erwähnt. Im Allgemeinen bezeichne das Wort Mineral etwas aus der Erde Gegrabenes, wie der Ursprung des Wortes aus dem Hebräischen anzeige, wo es "aus der Erde" bedeutet. Metall stamme vom Hebräischen Metil, welches "giessen" (sundere) heiße. Die Metalle sind wollsommene: Gold, Silber, Kupfer, Sisen, Blei, Jinn, oder weniger vollsommene: Antimon, Wismuth, Zink, Markasik. Diesen schließen sich noch (als decomposita) Kobalt und Magnesia, d. i. Braunstein an.

Die Decomposita, welche eine besondere Abtheilung bilden, sind verschiedener Art; wenn Erden mit Metallen oder Steine mit Erden sich mischen, entsteht ein Decompositum, auch wenn verschiedene Metalle unter sich gemischt werden. Er unterscheidet dabei drei Klassen, die erdigen, steinemen und metallischen Decomposita.

Zu den ersten zählt er die Bitumina, Schwefel, Bernstein, und Salze, Steinsalz, Salpeter 2c. Mineralwasser.

Zu den zweiten gehört ein seltsames Gemisch verschiedener Dinge: Torf, Schiefer, Quarz und Gesteine, in welchen Metalle erzeugt werden, Alaun, Borar 2c.

Zur dritten Klasse gehören: Arsenik, Realgar, Auripigment, Zinnober, Duecksilber, Rothguldenerz 2c.

Er bespricht ziemlich ausführlich die Eigenschaften, welche bei Anordnung der Mineralien berücksichtigt werden und verbreitet sich in Erläuterungen über die Härte, Dehnbarkeit, Leitung für die Wärme, Durchsichtigkeit 2c. In Betreff des "vollkommen" ober "schlecht", sagt er, setzt bemerken, daß in der Natur nichts schlecht setz und Gott Alles vollkommen geschaffen habe; was man vollkommen nenne, setz mit allerlei Rücksichten so genannt, wie das Sprichwort sage: Ein edler Stein ist so viel werth als ein reicher Narr dasstr gibt.

Ein anderes System gab der Pharmacopaeus sui temporis clarissimus Ferrandus Imperatus, ' ein Italiener. Er theilt die Erden in fünf Genera: 1) Agricolarum, 2) Plasticorum et Architectorum, 3) Fusorum, 4) Pictorum et Fullonum (Walker), 5) Medicorum. Die Steine theilt er in 1) Gdelsteine, 2) Figurirte Steine, 3) in solche, die sich im Feuer zu Ghps brennen, 4) in solche, welch sich in Blätter theilen lassen, 5) in solche, die in Kall zu verwandeln. 6) in verglasbare und 7) in sandartige.

Joh. Joach. Bodenhoffer 2 giebt eine sehr seltsame Eintbelung. Bei den Steinen z. B. zählt er auf: 1) Aus den Höhlen de Erde ausgegrabene. 2) Aus der Luft gefallene. 3) Aus dem Grund der Flüsse geförderte. 4) Aus thierischen Ausscheidungen. 5) Ede Gemmen (Diamant, Rubin 2c.). 6) Unedle Gemmen (Weltauge, Kazenauge 2c.).

John Woodward, ³ ein Engländer (1728), theilt die Steine 1) in solche, welche Schichten bilden (Sandsteine, Gyps, Marmor, Granit 2c.), 2) Riesel (Calculi, Achate, Ondr, Aetites 2c.), 2) Talleartige (Glimmer, Selenit, Talk, auch Asbest, Bekennit 2c.), 4) Corallen, 5) Rrystalle, wohin die Edelsteine 2c.

Ein Borgänger Woodward's mit ähnlicher Grundlage war Job. Jac. Scheuchzer (Meteorologia et Oryctographia Helvetica. 1718). Man neigte sich aber bald wieder zu mehr chemisch charakterisirbaren Spstemen. Das Verhalten im Feuer bot für größere Gruppen eine

¹ Historia naturalis 1695, zuerst italienisch Venet. 1672.

² Joh. Joach. Bockenhofferi Museum Brackenhofferianum. Argentorat. 1677.

³ Fossils of all kinds digested into a Method Suitable, to Their mutual relation and affinity. London. 1728. An attempt Tovards a Natural History of the Fossils of Engelland. Vol. 2. London 1729.

so brauchbare Charakteristik, daß es, wie von Becher, M. v. Bromell und Henkel, auch von C. v. Linné für die Steine gebraucht wurde, die er ebenfalls in die Vitrescentes, calcariae und apyri theilt, obwohl er sonst der Charakteristik nach äußeren Kennzeichen den Vorzug gab. Es ist schon oben Einiges von den eigenthümlichen Ansichten dieses geseierten Mannes mitgetheilt worden, um aber ein Bild von dem Standpunkt seiner Mineralogie überhaupt zu geben, mag hier sein Systema Naturae (Lugd. B. 1735 und Holm. 1740) publicirt ist.

- A. Petrae, sive lapides simplices.
 - 1) Vitrescentes, cos, quartzum, silex;
 - 2) calcariae, marmor, spatum, schistus;
 - 3) apyrae, mica, talcum, ollaris, amianthus, asbestus.

B. Minerae.

ľ

- 1) Salia.
 - a) Natrum: murorum, acidulare, selenites, lapis suillus, spatum crystallisatum.
 - b) Nitrum: terra nitrosa, crystallus mucronata, crystallus montana, topazius, rubinus, amathystus, saphirus, smaragdus, beryllus.
 - c) Muria.
 - d) Alumen: nudum, schisti, adamas.
 - e) Vitriolum.
- 2) Sulphura.
 - a) Electrum: Succinum, Ambra.
 - b) Bitumen.
 - c) Pyrites: Sulphur nud. Auripigment. Pyrit. vulg. Pyrit. cupr.
 - d) Arsenicum: tessulatum, cobalti flor., crystallisat., cobaltum.
- 3) Mercurialia.
 - a) Hydrargyrum.
 - b) Stibium.

- c) Wismuthum.
- d) Zincum.
- e) Ferrum.
- f) Stannum: Crystallisatum, Granatus.
- g) Plumbum.
- h) Caprum.
- i) Argentum.
- k) Aurum: nudum, lapis lazuli, metallo inhaerens.
- C. Fossilia s. lapides aggregati.
 - 1) Terrae: Glarea, Argilla, Humus, Arena, Ochra (ferri cupri, argenti lutes allicans, hydrargyri, wismuthik Marga (creta, rubrica, terra tripolitana, lithomarga lac Lunae).
 - 2) Concreta, e particulis terrestribus coalita. Pumex, Sv lactites, Tophus (ludus, minera ferri arenacea, padosa, lacustris), Saxum; Aëtites, Tartarus, Calculus
 - 3) Petrefacta. Graptolithus, Phytolithus, inter quos Pialithus, Helmintholithus, Entomolithus, Ichthyolithus inter quos Oolithus, Amphibiolithus, Ornitholithus Zoolithus.

Dieses System erhielt in mehreren Auflagen Verbesserungen gleichwohl zeigen alle die Dürftigkeit sowohl der krystallographischen als der chemischen Mineralogie der Zeit, wozu letztere betressend, noch kommt, daß Linné mit bereits vorhandenen Erfahrungen nicht genügend bekannt war, wie schon J. Fr. Smelin (der Arznepsunk Doctor, dieser und der Weltweisheit ordentlicher Lehrer an der Uni versität zu Göttingen) in seiner Uebersetzung der zwölsten lateinischen Ausgabe dargethan hat. '"Die chemische Mineralogie wird sich wundern, sagt er, Ebshamer und das natürliche Glauberische Wundersalz als laugenhafte Salze und als Abänderungen ein er Art, und unter

Dieses Werk bespricht die meisten älteren Spsteme, es erschien zu Rurnberg 1777 und enthält Thl. I. p. 183 ff. ein Berzeichniß von 1277 Schriften über allgemeine und specielle Mineralogie vom Ansang des 16. Jahrh. bis 1777.

bem gleichen Geschlechte schweren Spat, Fraueneis, Selenit und Kallspath beschrieben zu sinden. Hat wohl der Ritter gesehen, daß Bassalt, Granat, Turmalin, Topas, Beryll, Chrysolith sich wie Borax im Feuer ausblähen und so leicht wie er zu Glase schmelzen; und woist auch nur ein stumpfer Geschmad an diesen Steinen, den Linns doch als Geschlechtsmerkmal aufstellt? Wo ist der scharfe, gesalzene Geschmad des Bologneserspats und der Flüsse, den sie doch als Arten der Linnsischen Muria haben sollten? wo der herhe Geschmad des Diamants, Rubins und Sapphirs, den sie doch als Arten des Alauns haben müssen ze.

Es war ein eigenthümlicher Gebanke Linne's als Ursache der Arpstallisation der Steine ein in ihnen enthaltenes Salz anzunehmen, wie schon früher erwähnt worden, und darauf hin stellte er viele Species zusammen, welche wenig ober keine Aehnlichkeit haben.

Dem Spstem Woodward's ist theilweise Joh. Hill (a General Natural History Vol. I. Historis of Fossils. London 1748) gefolgt, während Woltersdorf Erden und Steine wie Pott klassissiscirte.

In der Borrede zu seinem Mineralspstem sagt Woltersdorf:

"Der erste und vornehmste Unterscheidungsgrund, bei Eintheislung der Mineralien, muß von ihrem Bestandwesen hergenommen werden. Denn, da die Mineralien weder leben, noch wachsen, noch empsinden, so sind sie auch nicht organisch gebauet, haben auch keine Gliedmassen und sinnlichen Wertzeuge, daran man sie unterscheiden könnte. Hierzu kommt, daß man sich in dieser Sache auf die äußere Gestalt der Mineralien gar nicht zu verlassen hat. Es giebt Bergearten von einem Geschlecht, welche einander gar nicht gleich sehen. Dagegen sinden sich welche von ganz verschiedener Gattung, welche einerlei Gestalt haben. Man muß also die Verwandtschaft und den Unterschied der Mineralien, nach ihrer Mischung, oder nach der Materie, woraus sie zusammengesest sind, welche sich in chymischer Unterschung ergibt, beurtheilen; und hieraus sind die Classen, Ordnungen und Geschlechter zu bestimmen." Doch soll dabei auch die äußere

Beschaffenheit, Festigkeit, Härte, Durchsichtigkeit, Farbe, Figur, Geruck und Geschmack in Betracht gezogen werben.

Der Wille ist gut, die Ausstührung zeigt aber die Dürftigkei der Mittel. So wird als Charakter der Classe der Steine (Lapides) angegeben:

"Steine bestehen aus fest aneinander hängenden erdigen Theilen. Werden durch's Wasser nicht erweichet."

Die erste Ordnung ist:

- "I. Glasartige lassen sich von sauern Salzen so heißt es in beutschen Text, im lateinischen aber heißt es in acidis) nicht auflösen aber im Feuer am leichtesten zu einem klaren Glase schmelzen; schlegen Feuer."
- · Eine Anmerkung erläutert, daß Einige schon natürliches Gles sepen, wie die Edelsteine, Crystall, durchsichtiger Quarz zc. und de Flaßspath und Bimsstein nicht Feuer schlagen. Die Geschlechter ux ihre Charaftere sind folgende:

1) Ebelftein.

"Hat gemeiniglich eine prißmatisch bedige, an Enden zugespitzt Gestalt, ist durchsichtig, läßt sich nicht seilen." Die Species werden durch die Farbe, auch Durchsichtigkeit unterschieden. Es sind genannt: der Diamant, Topas, Chrysolith, Hazinth, Spinell, Balas, Rubix, löranat, Amethyst, Sapphir, Opal, Beryll, Smaragd.

Als specifische Spnonymen sind erwähnt: Topas = Chrysolith der Alten, Hazinth = Lyncurer der Alten, Spinell = Spinell = Rubin, Balas (Balais) = Blasser Rubin, Rubin = Pyropus. Carbunculus. Granat = Amethyst der Alten, Amethyst = Hyazinth der Alten, Opal (Elementstein) = Paederos. Wehse, Smaragd = Prasius. Prasen.

2) Cryftall.

"Siehet einem Edelstein gleich, läßt sich seilen." Species, nach der Farbe, Berg-Crystall und gefärbter Crystall. 3) Quart. Ries.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist verschieden gefärbt, gemeiniglich weiß, zerbricht in eckige durchsichtige Theile, läßt sich seilen." Species: Quartfluß (durchsichtiger Quart), Gemeiner Quart, Undurchsichtiger Quart.

4) Sanbstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist aus den Trümmern des Quartes zusammengesetzt."

Species: Rieselstein, Grober Sandstein, Feiner Sandstein (= Wet; stein, Cos) Seigerstein b. i. löcheriget, so das Wasser durchlausen läßt.

5) Hornstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ein hornartiges Gewebe (textura), zerbricht in muschelförmige durchsichtige Theile, läßt sich seilen."

Species: Carniol = Sarber, Calcedonier (hieher der Onych und Sardonich), Achat, Jaspis, Gemeiner Hornstein (Pyromachus, Feuerstein).

6) Fluß-Spath.

"Hat mancherlei Gestalt und Farbe, zerbricht in rhomboidalische, durchsichtige Theile, ist härter als anderer Spath."

Species: Gemeiner Flußspath (hiezu der Bononische Stein und Androdamas), Würfelspath, Rhomboidal: Spath, Blätterspath, Crystallinischer Flußspath.

7) Bade.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist aus Quart, Flußspath und Blende zusammengesetzt." (Blende ist für Glimmer gebraucht.)

Species: Granit, Porphyr, Marmorirte Wacke, Gemeine Wacke.

8) Bimsstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ein faseriges Gewebe, ist voller Löcher, schwimmt auf dem Wasser."

. Species: Feiner Bimsstein, Grober Bimsstein. — Aehnlich ist die Charakteristik anderer Ordnungen und Geschlechter.

1 Bei ben Metallen sind öfters die bamals üblichen chemischen Zeichen gebraucht. Diese sind:

- Oolb
- d' Eisen
- ਨ Antimon

- D Gilber
- te Blei
- Duecksilber

- P Kupfer
- 24 Zinn
- I Wismuth (bei Linné w)

Robell, Geschichte ber Mineralogie.

5

Wir haben nur einige der eigenthümlichsten Shsteme bervorge hoben, welche in dem besprochenen Zeitraum zu Tage kamen, es baber sich aber ohne besseren Erfolg als die genannten, noch viele andere Autoren mit der Klassisication der Mineralien beschäftigt, so Friederich Lachmund (1669), Albaro Alonso Barba (1676 und 1696), Emanuel König (1687 und 1703), Urban Hiärne (1694), Chr. Joh. Lang (1704), Joh. Jac. Baher (1708 und 1758), Valentin Kreutermann (1717), Joh. Heinr. Schütte (1720), Fr. Chr. Lesser (1735), Joh. Ern. Hebenstreit (1743). Diese unterscheidet bei den Steinen: 1. Gledae inanes, metallici coloris, wohin er u. a. Talk, Asbest, Ghps sest, 2. Gledae inanes lucidae, Quarz, Flußspath 2c. In Jahre 1747 erschien auch die erste Shstem des Joh. Gotsch. Wallerius, deutsch von Dem (1750), und 1749 ein Shstem von Chr. Gottl. Ludwig.

Ein consequent burchgeführtes Princip ist in keinem dieser System zu sinden, auch war das zu classisticirende Material meist nur sett unvollkommen gekannt und oft Homogenes mit Gemengen in eine Linie gestellt. Daher die vielen Arten Schiefer und die Zusammenstellung des Prodirsteins mit dem Taselschiefer, des Kalkschiefers, Mergelschiefers und Dachschiefers, des Röthels mit dem Serpentin, Talk n. Die Aggregatzustände wurden meistens nicht richtig beurtheilt, obwohlschon Leuwenhoek gezeigt hatte, daß sein Pleyster aus mikrossopischen Ghydskrystallen bestehe. Es war wiederstrebend anzuerkennen, daß ein und dasselbe in deutlichen Arthstallen erscheinende Mineral auch stänglich, saserig oder gar dicht vorkommen könne, daher die Sonderung des Marmors vom späthigen Kalkstein, die des Stiriums vom Ghyd. Die Trennung ging noch weiter, denn Linné setzt diese Species oder Geschlechter in die Klasse der Steine und in die Ordnung der Kalkarten, während der deutlicher krystallisiere Kalkstein und

ô	Zink (bei Linne zz)	(-) 8	Maun
0-0	Arfenik	<u></u> Ф 8	
Φ	Salpeter		Borax
Θ	Rochfalz	♀ €	Schwesel

Spps (Fraueneis und Selenit) in der Klasse der Erze, Ordnung der Salze und Geschlecht der Laugensalze aufgeführt wird. Da die chemischen Hilfsmittel sehr beschränkt und das Rochen und Destilliren nach Art der alchymistischen Arbeiten üblich war, ohne genauere Kenntniß der angewandten Reagentien und Zuschläge, also auch ohne Einsicht in die Art ihres Wirkens, so war Wirrwarr und Mißverständniß unvermeiblich.

Eine besondere Klasse, welche man in den Systemen mit herumschleppte, bildeten die Steinwüchse, Stalaktiten und Versteinerungen, die Steinspiele (Figurata) und Steinähnlichkeiten (Calculi). Die Felsarten, gemengte und ungemengte, schloßen sich meist an die Steinarten an.

Von den Steinspielen sagt Wallerius: "Diese Steine sind ihrer Natur und Eigenschaften nach von denen in der andern Classe Berührten Steinen nicht unterschieden; aber die Curiosität der Steinbeschreiber hat so viel ausgerichtet, daß wo man dieselbe verstehen will, man diesen Steinen ihren abgesonderten. Plat einräumen muß, welche doch sonst nur durch ihre ungewöhnliche Figur von vorherbenannten unterschieden sind." Man nenne sie nicht unrecht Steinspiele Lusus naturae, man könne sie aber mit mehr Recht ber Steinliebhaber Spiele, lusus lithophilorum, nennen. Die Species dieser Steine nehmen sich seltsam genug aus, z. B. gemalte Steine mit himmlischen Körpern, mit Menschenbildern, Thieren, Pflanzen, Kunstgegenständen (Kreuzsteine, Schriftsteine, musikalische Steine, geographische, mathematische, Ruinen-Steine). Zur Erklärung solcher Bilder wird richtig bemerkt, daß sie vom Eindringen irgend einer wirksamen Lösung in Klüfte des Gesteins entstehen und von der Art wie sich diese ausbreiten kann, die Figuren abhängen. Aehnlich sind die Bild: steine, Lithoglyphi, eingetheilt, benen sich bie geformten Steine, Lithotomi, anschließen. Die Caleuli find Steine, die fich in Pflanzen und Thieren finden. Man unterschied davon 27 Species, theils in den Organen gebildet, theils durch allerlei Zufälle in einen Thier: ober Pflanzenkörper gekommen. Die Perken kommen da vor, die Bezoar: steine, Harnsteine und bergt.

Von der mineralogischen Nomenklatur in diesem Zeitalter in Man gebrauchte ohne ein bestimmtes Princip die wenig zu sagen. verschiedensten lateinischen, griechischen und arabischen Namen und Be nennungen. Man hatte für die verhältnißmäßig wenigen genauer ge kannten Species boch sehr piele Namen, theils weil man die Bersteinerungen und allerlei Gemenge in die Mineralogie hereinzog, theils weil man oft die Barietäten einer Species mit besonderen Ramen belegte. So bei Becher (um 1670). Als Varietäten bes Carbusculus, der auch anthrax und pyropus hieß, erwähnt er: den Amethystizonton, Sirtites, Carchedonius, Sandaresos, Lychnites, Jonis; beim Chrysolith den Leucochrysos und Mellichrysos, beim Smarap ben Cholos, Chalcosmaragdus, Pséudosmaragdus, Galactites, kur hämatit ben Androdamas, Elatites, beim Quarz ben silex, Pynmachus, Pyrites, Argyromelanos etc. — Steine, welche Achnlir keit mit Pflanzen oder Thieren, oder deren Theilen haben, sind m zahlreichen Namen verzeichnet, Cenchrites, Geranites, Perdicites Peristerites, Aetites etc.

Die Species der Metallverbindungen erhielten gewöhnlich den Namen des Metalls, welches man darin besonders beachtete und ein, meistens die Farbe, bezeichnendes Beiwort; nur einzelne führten besondere Namen wie Galena, Plumbago, Magnes etc. Daneben waren die bei den Bergleuten, vorzüglich bei den deutschen, gebrauchten Namen im Gang. — Durch die Versteinerungen wurde die Namenliste befonders vergrößert.

Ueberblick der Periode von 1650 bis 1750.

Es zeigen sich in dieser Periode zwar Keime sowohl für die Krystallographie als für die Kenntniß der Mischung der Mineralien, das Ueberlieserte wurde aber von den spätern Forschern sehr ungleich gewürdigt. Obwohl Erasmus Bartholin die primitive Form des Calcit's schon um 1670 genau kannte, ihre Winkel und ihr Spaltungs:

verhältniß, obwohl er zeigte, daß dieser Stein doppelte Strahlenbrechung besthe, daß er gerieben electrisch werde und mit Säuren brause, und obwohl er zur Untersuchung seines Berhaltens im Fouer schon das Löthrohr angewendet hatte, so wurden gleichwohl analoge Beobachtungen an anderen Nineralien nicht allgemein surgesetzt. Nur zunächst den Erscheinungen der Strahlenbrechung wurden Untersuchung gen zugewendet, welche fruchtbare Resultate lieserten und denen man die Aufstellung der Undulations- oder Librationstheorie des Lichtes durch Hubulations- oder Librationstheorie wärtig geltend ist.

Bon Wichtigkeit für die Arhstallographie waren die Beobachtungen Steno's (1669) und Gulielmini's (1688) über die Streifung und Zusammensetzung der Arhstalle und über die Unveränderlichkeit der Winkel. Manche stehtallographische Beobachtungen bezogen sich auf die Entstehung der Arhstalle und Bople (1672), der die Arhstallisation des Wismuths aus dem Schmelzslusse beobachtete, und Scheuchzer (1702) machten auch auf die Einschlüsse in Arhstallen ausmerkam und benützen sie für ihre Theorie der Genesis.

Capeller zeigt zuerst (1723), daß die Metallvegetationen nichts mit organischen Begetationen gemein haben und Bourguet (1729) spricht aus, daß die Bersteinerungen keine ursprünglichen Gebilde seien, sondern von Pflanzen und Thieren abstammen.

Es war von Wichtigkeit, daß la hire (1710) aufmerkam machte, wie wenig philosophische Speculationen ohne die Basis experimenteller Beobachtung in der Natursorschung ausrichten können, gleichwohl hat Linné geglaubt, a priori annehmen zu dürsen, die Ursache der Arhestallisation der Steine seh in einem beigemischten Salze zu suchen. Die Mineralchemie hatte keinen sicheren Boden und beschränkte sich vorzugsweise auf die Ausmittlung von Reactionen; deren man Boyle († 1691) viele verdankt, doch geschah es oft ohne Kritik und ohne sonderliche Beachtung des Naterials; praktisch Rüpliches darin zeigte die Probirkunst. Die Wichtigkeit der Chemie aber für die Nineralogie

haben vorzüglich Becher († 1682), Henkel (1725), M. v. Bromell (1730) und J. Hott (1746) erkannt, welcher auch, wu vor ihm Wall (1708) und Du Fay (1735), die Phosphores cenz vieler Mineralien untersuchte und aussprach, daß sie durck eine Art von Bewegung der Theilchen hervorgebracht werke. Für die chemische Mineralcharakteristik hat am meisten J. G. Wallerius gethan (1750).

Obwohl verhältnißmäßig nur wenige Species bekannt waren und die meisten ungenügend bestimmt, und obwohl ein Hauswerf vor Erden und Gemengen darunter gemischt wurde, weil man sie für ein sache oder homogene Substanzen hielt, so war doch die Lust zu classficiren und Systeme aufzustellen sehr groß und sind dazu die seltsamsten und willkürlichsten Grundlagen gebraucht worden.

II. Bon 1750 bis 1800.

1. Mineralphysit.

Der berühmte Schwebe, J. G. Wallerius, welcher sich sur seine Zeit um die Mineralogie größere Verdienste erward, als irgend ein anderer Forscher, behandelte seltsamer Weise das Studium der Krystallographie nur oberflächlich und ging darin nicht einmal so weit, als man bereits vor ihm gekommen war. Seine Krystallbeschreibungen beziehen sich meistens nur auf die Angabe der Flächenzahl und man sindet bei ihm die längst bekannten Winkel des Calcits oder der Gypstasseln nicht angegeben. Sleichwohl war das einem zu jener Zeit ebentalls berühmten Wineralogen, H. G. Justi, 1 noch zu viel, denn er

^{1 3.} H. Gottl. von Zusti, Grundriß des gesammten Mineralreiches, worinnen alle Fossilien in einem, ihren wesentlichen Beschaffenheiten gemäßen, Busammenhange vorgestellet und beschrieben werden. Göttingen, 1757. — In der Borrede heißt es: "Teutschland, welches die Bergwerts Wissenschaften, nach dem Geständnis der Ausländer selbst, am ersten zu einem höhern Grade der Bolloumenheit gebracht hat und gleichsam hierinnen die Lehrmeisterinn

äußert sich darüber: "Herr - Wallerius scheinet in den Gedanken zu stehen, daß die Edelgesteine also wachsen, wie wir dieselben in die Ringe und andere Kleinodien setzen; weil er ihre Figur und Ecen und sogar die Tafelsteine auf diese Art beschreibt. Wenn ihm seine andern vielen Fehler nachzusehen sind, so ist dieser fast nicht zu verzeihen." Der Proces der Entstehung der Artstalle scheint Wallerius mehr beschäftigt zu haben als eine genaue Betrachtung und Bestimmung ihrer Formen. Schon in seiner ersten Mineralogie kommt er beim Berill auf die Frage: "Mögen die Arpstalle und ächten Steine ihre Figur wohl von einigem Salze haben, dessen Arpstallen sie am nähesten Er sagt: "Es scheint unstreitig zu seyn, daß sowohl die aleiden?" Stein: als Salzfrystalle ihren Ursprung von dem eingemischten irrdischen und metallischen Wesen haben, indem das Salz (womit theilweise eine Säure gemeint ist) in sich selbst keine Arpstalle besitzet, ebe es mit einiger Erde oder etwas metallischem vermischt wird. In der Chemie wird gewiesen, daß von den verschiedenen Vermischungen des Vitriols ober der Schwefelsäure, ungeachtet diese Säure keine Figur hat, alle Salze und ihre Krystalle herfließen; aber um näher zu beweisen, daß die Salz- und Steinkrystalle, von dem irrdischen und metallischen Wesen abhängen, ist hier genug, das Exempel vom Salpetergeifte anzuführen. Vermischt man diesen Geist mit einem vegetabilischen reinen Alkali, bringt er ein Salz von sechseklichter prismatischer Figur, oder das sogenannte Nitrum oder den Salpeter hervor; mit Rochsalz

ļ

andrer Böller geworden ist, hat sich zeither in der Mineralogie mit dem übersetzten Lehrbuche eines Ausländers, des Wallerius, behelsen müssen, das überdieß voller Fehler war. Ich habe diesen Mangel durch gegenwärtigen Grundriß des Mineralreiches abzuhelsen gesuchet ze." Wallerius sagt dagegen (in den Lucubrationes): "Quidquid doni in hac von Justi Mineralogia continetur, ad magnam partem vel a mea Mineralogia vel a Potti Scriptis sunt mutuata, imo integrae descriptiones saepe desumtae." Justi's Classification neunt er weiter maxime inordinatam und satis insussicientem. p. 92. De Systematidus Mineralogicis. — Joh. Heinr. Gottl. von Justi, geb. zu Brücken in Thüringen, gest. 1771 zu Küstrin, war zuletzt preußischer Bergbauptmann, wurde aber 1768 wegen Berschleuberung von Geldern seiner Stelle entsetz und starb als Festungsgefangener.

ober mineralischem Alkali bringt er ein Salz von cubischer Figur, gleich der Figur des Rochsalzes. Machte hier die alkalische Erde nickt die Aenderung in den Salzfrystallen? Gleichergestalt, wenn Silber in Scheibewasser aufgelöset wird, entstehen lamellöse Arpstalle: löset max Eisen in Scheidewasser auf, sind es irreguläre Vierekte, und so weiter. Machte hier nicht, da das Scheidewasser eins und dasselbe bleibt, das metallische Wesen die Aenderung in den Arpstallen? Weiter zu be weisen, daß die Aenderungen der Krystalle von den Metallen und nicht von dem Salze gewirket werden, zeigt sich dadurch, daß ein und eben dasselbe Metall, in verschiedenen scharfen Geistern aufgelöset, seine an genommene Figur behält, und nicht nach der Figur der Salze ander Solchergestalt findet man, man mag Rupfer entweder im Scheidewasie ober in einiger Vitriolsäure oder Essig auflösen, doch parallelepipedisch Arpstalle." So sind die Fragen über den Zusammenhang von Mischund Form schon zu einer Zeit aufgetaucht und besprochen worden, = man weder von der einen noch von der andern einigermaßen genügend Renntniß hatte.

Die Art, wie man sich mit dem Studium der Arhstalle beschäftigut war im Allgemeinen auch wenig geeignet, ihren Formen einen sonder lichen Werth beizulegen; mit früheren Beobachtungen theils unbekannt theils dieselben nicht beachtend, sahen die Mineralogen immer twieder dieselben Räthsel scheinbarer Unregelmäßigkeit und Unbeständigkeit an ihnen. Nur so ist es erklärbar, wenn einer der hellsten Röpfe unter den damaligen Forschern, der Schwede Cronstedt, sich über die Arystalle dahin ausspricht, daß man "große Anleitung hat, sich vorzustellen, daß mehrere mineralische Körper zufälliger Weise eine ecigte Figur an der Fläche haben annehmen müssen" und wenn er weiter sagt: "Außerdem dienet die genaue Ausmerksamkeit auf diese Figuren mehr zur Befriedigung der Neugierde als zum wahren Nutzen. Die Bergverständigen haben bis auf diese Stunde in den Erzgängen

¹ Cronstedts Bersuch einer Mineralogie, zuerst aus dem Schwedischen übersetzt 1760, dann mit Zusätzen berausgegeben von Brünnich. Copenhagen und Leipzig 1770. p. 20.

nach der Verschiedenheit derselben keinen Unterschied bemerket. Diesenigen, die sich derselben zum Grottenwerk bedienen, rechnen niemals die Anzahl der Seiten. Sie sind mit einem in der Weits schön scheinensden Ansehen derselben zufrieden. Nichtsdestoweniger würde es gut sehn, wenn sich jemand die Mühe nehmen wollte, zu untersuchen, ob nicht eine jedwede Gattung von Spaten ihre bestimmte Anzahl von Figuren hätte, innerhalb welcher allemal die Arhstallisirung geschieht. Dieß hat disher nicht geschehen können, indem man alle Spate ohne einiges Absehen auf ihre Bestandtheile untereinander gesetzt hat. Ich hege, meines Theils, keine große Hossmung, daß etwas Wesentliches daraus werde."

In der 1755 erschienenen Orpctologie von Dezalier d'Argenville schresserfasser hat sich auf dem Titel des Buches nicht genannt) ist die Arhstallisation sast ganz bei Seite gesetzt, ebenso in dem 1760 (Berlin) erschienenen Entwurf einer Mineralogie von Joh. Gottl. Lehmann.

Im Jahre 1772 erschien eine der Krhstallographie speciell gewidmete Arbeit von Romé Delisle. Dieser später berühmt gewordene Forscher spricht sich zu Gunsten der Linneischen Theorie von den sorme gebenden Salzen in den Krhstallen aus. "La cristallisation est si essentielle aux sels, qu'on doit regarder ces corps comme le principe de toutes les sormes angulaires et polyèdres qui se pré-

¹ L'Histoire Naturelle eclaircie dans une de ses parties principales, l'Oryctologie etc. Paris 1755.

² Essai de Cristallographie on description des Figures geométriques etc. Paris 1772. Man findet in diesem Buche ein Berzeichniß aller namhaften Antoren, welche dis zu jener Zeit über Arpstalle geschrieben haben, nebst Angade ihrer Schriften. — Ican Baptiste Louis Romé de l'Isle, geh. 1736 am 26. August zu Grap in Franche-Comté, gest. 1790 am 7. März zu Paris. Rachdem er 1757 als Secresär eines Artillerie- und Geniedetachements nach Indien gegangen und bei Pondichery in die Gesangenschaft der Engländer gerathen war, dann längere Zeit in Tranquebar, St. Thomas und China gesebt, sand er nach seiner Rücklehr im Jahr 1764 seinen Unterhalt in Paris hauptsächlich durch die Munisicenz eines reichen Medaillenliedhabers, Mr. d'Ennery, sowie durch eine königliche Pension und das Einsommen von Privatvorlefungen.

sentent dans les autres substances du règne minéral. Quelque variées que soient ces formes, il y a tant d'analogie entre celles des uns et celles des autres, qu'on ne peut raisonnablement douter que les sels n'aient déterminé les parties pierreuses, pyriteuses et métalliques à prendre telle ou telle figure qui est propre à ces sels."

Er bekämpft die immer noch vorkommende Ansicht, als entstünden die Arhstalle durch Saamen oder Entwicklung aus Eiern ober Fruckt körnern, wozu ihm besonders Robinet Veranlassung gab, welcher in seinem Buche "De la Nature" die Unmöglichkeit einer Arpstallbildung durch Juztaposition darthun wollte. Er meint nämlich, wenn max eine Säulengruppe von Bergfrystall betrachte und finde, daß jete Säule eine regelmäßig sechsseitige seh, so könne diese Bildung nick durch allmälige Zugabe erdiger Partikeln entstanden sehn, denn geger eine solche Gestalt gebe es eine Unzahl anderer mit mehr oder wenige Seiten und ließe sich baher wetten, daß die Partikeln eher eine anden Form angenommen hätten als gerabe dieses heragonale Prisma, auch gebe es im Gegensatz zu einem regulären Heragon eine Unzahl irregulärer und so ließe sich wieder wetten, daß das reguläre nicht sc conftant bei diesen Krystallen auftrete, wenn die Bildung durch Jugtaposition der Materie geschehen sep. 1 — Romé Delisle erinnert, was schon Scheuchzer ausgesprochen habe, daß den Steinen der Bau der Organismen fehle und daß man nicht Astroiten und Numismalen als wahre Steine citiren könne, ba sie nur Petrefakten sepen. Er äußert sich, daß die geringen Fortschritte, die man bisher in der Renntniß der Arhstallformen gemacht habe, daher rühren, daß man in dem Beränderlichen an diesen Formen Anstoß genommen und die primitiven von den secundären nicht mit der nöthigen Sorgfalt unterschieden habe. Das Rochfalz zeige sich wohl zuweilen in hohlen ppramidalen Gestalten und doch set die würflige primitive Form wesentlich, denn diese Hobl-

^{,—} ainsi il y a l'infini de l'infini à parier contre un, qu'une aiguille de cette gerbe n'aura point la forme qu'elle prend constamment.", De la Nature" part. 2. tom. 1. p. 209, 210. Edit. Amst. 1763.

ppramiden sepen aus vierseitigen Prismen, diese aber aus Würfeln zusammengesetzt. Er stellt folgende Sätze auf:

- 1. Daß der unmittelbare Effekt der Arpstallisation die Bereinigung mehrerer salzigen Moleküle zu polpedrischen bestimmt geformten Massen sep.
- 2. Es geschehe dieses mit wunderbarer symmetrischer Ordnung und Stellung ber Moleküle.

ļ

!

- 3. Daß diese Vereinigung nicht geschehen könne, wehn die Molekkle nicht vorher gelöst und von einander durch ein Fluidum getrennt sepen.
- 4. Daß durch Verdunsten, Erkälten oder Entziehung eines Theils der Flüssigkeit die erwähnte Annäherung, Berührung und Einigung der Moleküle stattfinde.
- 5. Daß also Luftzug, Wärme und Kälte bei der Arpstallisation mitwirken.
- 6. Daß die Moleküle Massen von einer constanten regelmäßigen Gestalt bilden, wenn sie Zeit und Freiheit haben, sich zu ordnen.
- 7. Daß sie aber irreguläre Massen ber verschiedensten Art bilden, wenn ihnen das Fluidum rasch entzogen und die Zeit sich zu ordnen nicht gegeben wird. Dergleichen könne auch durch Bewegung des in Arpstallisation befindlichen Fluidums geschehen.
- 8. Daß das Wasser einen Theil der Salztrhstalle bilde, ohne deßhalb für das Salz selbst wesentlich zu sehn. Dieses Krystallwasser komme allein den Salzen zu. 'Er glaubt, daß es die Hauptursache ihrer Löslichkeit seh. Wir begegnen hier zum erstenmal diesem vagen Begriff des Krystallwassers, welcher noch gegenwärtig in Uedung ist. Indem er die Aehnlichkeit der Formen der Salze und Steinkrystalle speciell hervorhebt, sindet er daran einen fast unumstößlichen Beweis, daß

¹ Er sagt p. 26: "Le sousre ne contient pas un atome d'eau considerée comme telle, c'est-à-dire, sous l'état simple d'élément aqueux, il contient cependant celle qui entre dans la composition de l'acide vitriolique, puisque le sousre est uniquement sormé de l'union de cet acide avec le phlogistique."

überall ein Salz die Form disponire. Die Gegner sagen freilich, wenn es so sep, warum sinde man denn in den Steinkrystallen durch die chemischen Mittel keine Spur von Salz? Darauf antworte er, das man disher durch die Analyse ebensowenig ein Salz aus dem Glas dargestellt habe, obwohl man wisse, daß es aus Salz und Duarzusammengesetzt seh.

Romé Delisle beschreibt in diesem Werte eine große Renge von Arpstallen von sog. künstlichen Salzen sowohl als von Mineralica und gibt Abbildungen derselben nach der Natur gezeichnet. Er hat mehr als seine Borgänger auf die Winkel Rücksicht genommen, doch damale nur die ebenen Winkel gemessen. Natürlich wurden noch Formen wie die phramidale des Quarzes und die ähnliche am schweselsauen Kali für gleich genommen, die Winkel der Dreiecke gibt er zu 70° au Rand an und zu 40° am Scheitel, was für den Quarz den setzige Berechnungen aus den Neigungswinkeln sehr naha kommt (70° 21'. 39° 18'). Nehrere der besonders beschriebenen und abgebildeten Brietäten sind nur durch ungleiche Flächenausdehnung verschieden.

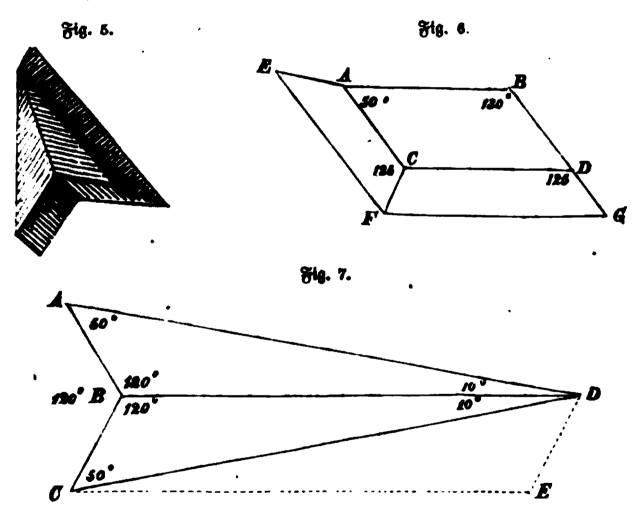
Oft ist nur die Bahl und Form der Flächen angegeben. So beit es von den Krystallen des Kupservitriol: "Dodécaëdre rhomboide comprimé, dont chacune des saces insérieure et supérieure es composée d'un octogone irrégulier et d'un petit trapèze en dissen. Les huit plans latéraux sont des rhombes, des rectangles et des pentagones plus ou moins irreguliers." In dieser Weise sind übst hundert Krystalle aussührlich beschrieben.

Romé Deslisle unterscheidet nach den verschiedenen Formen Gattungen (espèces) und obwohl manche von diesen, wie gesagt, auch nur durch die Flächenausdehnung verschieden sind, macht er doch Hill, ber ähnlich versuhr, den Vorwurf, die Gattungen zu sehr vervielsältigt zu haben und nennt dessen Nomenklatur ebenso weitschweisig als

¹ Sir John Hill, geb. 1716 zu Beterborough, gest. 1775 zu London. Apotheser und Arzt zu London. History of fossils. London. 1748. Fossils, arranged according to their obvious characters etc. Ib. 1771.. Spetogenesia 1772.

widrig. Hill wählte besondere Namen für jede Combination, 3. B. Triexahedria, Pentahedroslyla, Hexapyramides etc. beim Kalkspath. Er hat diese Nomenklatur auch auf krystallinische Aggregate ausgebehnt und kommen da allerdings barbarische Namen vor, wie Placagnodiaugia, Placagnoscieria (für blättrigen, halbdurchsichtigen und uns durchsichtigen Kalkspath), Ciddelostracia, Stalactociddela, Stalagmoscieria etc.

Ziemlich ausführlich hat Romé Delisle die Pariser Gypszwils linge untersucht oder den Sélénite cunéisorme. Er gibt davon nachstehende Abbildungen und äußert sich, es scheine, als ob die Gestalt aus zwei Hälften des rhomboidalen Selénits, verkehrt gegen einander gedreht, entstanden sep. 1



Die Winkel in A und C Fig. 7 sepen, wie schon de la Hire² beobachtete, gewöhnlich 50°, der einspringende Winkel in B = 120°

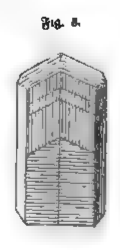
¹ Cette figure, assez singulière, paroît produite par deux moitiés retournées en sens contraire d'une sélénite rhomboidale qui auroit ses deux angles obtus de 120 dégrés chacun, et ses angles aigues de 60 dégrés. p. 137.

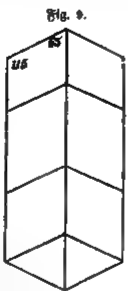
² Mém. de l'Acad. Roy. des Sc. 1710.

und BDC = 10°. Wenn man ein Dreied ahnlich ABI) wie CDE anlege, fo habe man das schiefwinklige Parallelogramm BDCE ber primitiven Gestalt bes Sppses. Damit ist das Verhältniß der hemitropischen Bildungen erkannt.

Bon der gewöhnlichen Combination gibt er die Zeichnung Figur's und bestimmt die Winkel auf der klinodiagonalen Fläche ABDC ju 130° und 50° (127° 44' und 52° 16'), die Winkel ACF und CDG gibt er zu 125° an.

Als Selenite prismatique décaèdre beschreibt er die oft vortommenden Zwillingsbildungen mit dem einspringenden Winkel von 132° 28', er gibt diesen Winkel zu 130° an. Die betreffenden Figuren find die folgenden.

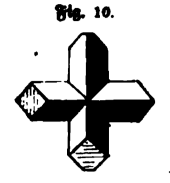


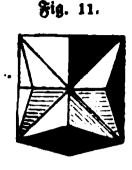


Bu ben glimmerartigen Krystallen wird bei Romé Destiste auch der Staurolith, Pierre de Croix, gerechnet (non seulement la Crystallisation de ces pierres est la même que celle des Mics, mais leur surface est toujours enveloppée d'une substance micacée), Es werden nachstehende Figuren seiner Zwillinge dargestellt. (Figur 10 und 11.)

Ferner ist der Chiastolith unter dem Namen Macle! angereiht und von ihm die Abbildung gegeben (Figur 12).

1 Der Berfasser sagt, ber Rame Macle bebeute bie burchbrochenen Rauten (losanges) im Bappen bes Saufes Roban. Für die erwähnten Macles mnt als Funbort bie Bretagne angegeben.







Man ersieht aus verschiedenen Angaben, daß die Messungen der ebenen Winkel zum Theil verschiedene Resultate gaben, welches in der Unvollsommenheit der Messweise oder auch in der unvollsommenen Ausbildung der gemessenen Individuen seinen Grund hatte. So gibt Romé Deliste die Winkel der Dresecke der Quaryppramide an der Basis zu 70° bis 75°, am Scheitel zu 30° bis 40° an, so am Granat die Winkel der Flächen des Rhombendodecaebers zu 110° bis 120° und entsprechend die spissen. Mehrere Abbildungen vom Quarz zeigen wesentlich nur die Flächen der Ppramsde und ihres Rhomboeders nebst dem Prisma, welche je nach der Ausdehnung Barietäten bezeichnen. Im Anhang sindet sich Hills Bezeichnung; Arystalle mit langem Prisma nennt er Macrotelostyla, solche mit kurzem Brachytelostyla, andere Ellipomacrostyla, Ellipodrachystyla etc. Ein Pangonia genanntes Genus soll aus einem 12seitigen Prisma mit einer 12seitigen Ppramide bestehen.

Der Basalt galt bamals als ein einfaches Mineral und mehrere Species wurden ihm angereiht, an deren Arhstallen man wohl einen Raßstab zur Beurtheilung des Charakters der Basaltsäulen hätte haben können. Man sindet hier den Schörl (Turmalin und auch ein Theil von Amphibol) und den Granat als Basalte tessulaire. Bon letzterem sind das Rhombendodecaeder, das Trapezoeder und das entkantete Rhomsbendodecaeder abgebildet. Am Trapeze ist der einzelne stumpse ebene Binkel zu 130° angegeben, der einzelne spitze zu 75°, die übrigen zu 70° und 90° (zusammen 165°): sie sind bekanntlich 117° 2′ 8″; 78° 27′ 46″ und zwei von 82° 15′ 3″. Beim Phrit wird des Kreuzzwillings der Bentagondodecaeder erwähnt, serner zum erstenmale des sog. Jeosaeder. ¹

1 Er sagt von bieser Gestalt: "Je la publie d'autant plus volontiers, qu'elle prouve que les sigures les plus compliquées ne coûtent pas plus à la Nature que les sigures les plus simples."

Unter den Abbildungen finden sich die Netze mehrerer Gestalten, vom Tetraeder, Rhombendobecaeder, Pentagondobecaeder, Stallenoeder 20.

Gelegenheitlich werden auch andere physikalische Kennzeichen besprochen und unter anderem die Farbe der Edelsteine. Der Verfasser sagt, was man die dahin hierüber geschrieben, seh wesentlich Folgendes:

1) Das Eisen gebe einen grünen Vitriol und einen gelben Ocker, welcher gebrannt, roth werde. Daher stamme die rothe Farbe des Andin (nach andern von Goldpurpur) und die des Amethyst, des Granats und die gelbe Farbe des Topas. 2) Das Kupfer gebe einen blauen Vitriol und mit einer Säure einen grünen Ocker; daher komme die Farbe des Smaragds; es gebe mit Kali einen blauen Ocker, daher komme die Farbe des Sapphir (welche andere von Kobalt herrührend annehmen); mit slüchtigem Alkali erhalte man einen bläulichen Ocker und von diesem komme die Farbe des Aquamarin oder Berill. Bou röthlichen Wismuthocker stamme die Farbe des Hyacinth 2c.

Wie das genannte Werk Romé Delisle's von seinen Zeitge nossen mit Auszeichnung aufgenommen wurde, zeigt ein Brief Linné's. welcher in der zweiten Ausgabe abgedruckt ist. Es heißt darin: "Inter opera hoc saeculo elaborata Mineralogica, certe Crystallographia tua primaria est. Testatur acerrimum tuum ingenium, observationum numerum immensum, lectionem stupendam, et tamen, quod rarum est, animam in me mitissimum." Aber auch Hill versagte ihm seine Anersennung nicht.

Wir werden später auf die weiteren Arbeiten Romé Delisle's zurücktommen.

In mancher Beziehung wichtiger, wenn auch nicht so umfassend,

In einem Briese von 1778 sagt, er: Milord Bute m'a remis entre les mains votre Cristallographie, et je lui en ai parlé (comme il étoit de mon devoir) avec admiration et gratitude, en homme charmé et instruit tout-à-la-sois. Permettez-moi, Monsieur, de vous séliciter de cette gloire, que vous acquérez si justement dans la République des Lettres etc. Romé de l'Isle Cristallographie sec. edit. in ber Borrebe p. XXIII. und XX.

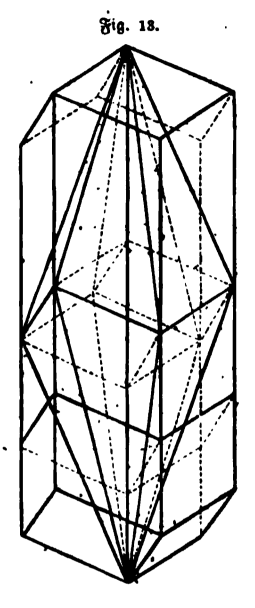
sind die krystallographischen Arbeiten des Schweden Torbern Bergmann. ¹ Seine Abhandlung über die Krystallsormen des Spathes (Kalkspathes), welche zuerst im Jahre 1773 in den Akten der königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Upsala erschien, war füt die Krystall-

kunde eine folgenreiche Arbeit, obwohl Bergmann seine Betrachtungen nicht so ausbeutete,

wie er es hätte thun können.

Er wies mit tieferem Eingehen als irgend einer vor ihm die Ableitung und den Zusammenhang äußerer Formen mit einem inneren Arpstallern nach und deutete an, daß nur mit solchem Nachweis das Chaos in der Arpstallfunde gelichtet und gehoben werden könne.

Er zeigt, wie durch Auflagerung rhoms boedrischer Theile, welche der durch Spaltung zu erhaltenden Kernsorm entsprechen, das an den Enden diese Form tragende heragonale Prisma entsteht und erläutert dieses durch eine Abbildung (Figur 13). Diese Form sinde sich bei den Kalkpathkrystallen und auch beim Schörl.



Wenn die Aufschichtung nur so weit gehe, die Prismaflächen

I Torbern Olof Bergmann, geb. 1735 zu Katherinberg in Westgotbland, gest. 1784 zu Bab Mebevi, war erst Adjunkt ber Mathematik und Physik, bann nach bem Tobe des Wallerius (1767) Professor ber Chemie und Pharmazie an der Unsversität zu Upsala.

Physica et chemica. Vol. II. p. 2 seq. "Ast singulis sedulo examinatis comparatisque earum haud exiguum numerum, superficiei licet angulis et planis lateribus valde differentium, a perpaucis simplicioribus derivandum certus perspexi. Nisi hae formae, quae non inepte primitivae vocantur, rite investigentur, in posterum sicut hucusque tota de crystallis doctrina massam constituet chaoticam, operamque et aleum, ut dicitur, illi perdent, qui earum descriptiones vel systematicam meditantur digestionem.

in Rhomben verwandelt werden, so entstehe das Rhombendodecaeden wie man es an den Granaten beobachte. Wenn daran vier parallele Rhomben sich ausdehnen, so bilde sich die Form, des Hacinths idae quadratige Prisma mit der diagonal stehenden Pyramide). Wenn die Auflagerungen nach einem gewissen Gesetz abnehmen, so entstehe eine Doppelpyramide, deren eine Hälfte auswärts, die andere abwärts gerichtet seh. Diese Form (das Stalenoeder) komme ebenfalls an kallspathkrystallen vor, welche man gewöhnlich Schweinszähne (Denter suilli) nenne.

Dergleichen Phramiben würden um so spizer, als die Abnahme der aufgelagerten Körperchen geringer seh und erschienen (mit da Flächen der Kernform) zugespitzt, wenn die Abnahme nicht bis zum Berschwinden der dem Kern entsprechenden Flächen fortschreite.

Zerbreche man diese Phramide vorsichtig, so zeigen sich die Karflächen unter den längeren Kanten (margines dorsales), aber ne unter den zwischenkiegenden.

Wenn die Grundstächen nicht vollskändig ausgebildet sepen mit ähnliche Auflagerungen stattfinden, so entstünden daraus wieder nur abweichende Formen.

Das Granatdobecaeder könne, als ein hegagonales Prisma auf gestellt, durch Abstumpfung der Seitenkanten in ein Dodecaeder mit Pentagonskächen verwandelt werden, wie dergleichen Form an den Phriten vorkomme. (Inter pyritaceas hujus variationis sormas completas non nunquam observare licet.) Zur Erläuterung gibt a eine Zeichnung, aus der man wohl sieht, daß er die Pentagondode

caeder des Pyrits nur oberftächlich gekannt bat

%ig. 14.

Die Hyacinthform leide zuweilen an Unvollständigkeit. So beobachte man Krystalle vom Harz (Harmotom), welche, von oben gesehen, eine Kreuzsorm darstellen (Fig. 14). Würden die, in der Projection als Quadrate erscheinen den Rhomben cN, cO, cP und cQ volls

ständig mit der Krystallsubstanz erfüllt, so zeige sich die Hyacinthform.

Er bemerkt, daß sein geliebter Schüler, J. G. Gahn, zuerst den Centralkern in den pyramidalen Kalkspathkrystallen beobachtet habe.

Die basische Fläche an den Calcitprismen durch die Aggregation der Rhomboeder zu erklären, wisse er nicht, man könne um die Age eine mehr und mehr abnehmende Flächenschichtung annehmen. Die Beständigkeit der Kernform bei sehr verschiedenen äußeren Formen bestimmt ihn, zu mahnen, diesen letzteren nicht zu sehr zu vertrauen und man ersehe daran, wie trügerisch die äußeren Kennzeichen sehen: 1

ŀ

ļ

ſ

3

3

ľ

ļ

Er geht dann auf die kleinsten Krystalltheilchen über und auf die Art, wie sie durch Attraction verbunden werden. Um bestimmte Krystallsormen zu geben, müssen sich die Theilchen frei und leicht bewegen können. Dieses geschehe durch Vermittlung des Wassers, durch Schmelzung und Verflüchtigung. Bon der Krystallisation aus dem Schmelzsluß bei langsamem Erkalten erwähnt er Beispiele am Wismuth, Zink, Antimon und am Glase, ebenso an Erzschlacken. Bei größeren geschmolzenen Metallmassen verschwinde die Krystallisation der unteren Theile zuweilen durch den Druck der oberen, an welchen sie wahrgenommen werde, so am Silber, Gold, Eisen.

Er bemerkt die Abnahme der Temperatur bei Auflösung von Salzen und das Freiwerden von Wärme bei der Arpstallisation.

Bon Arhstallen, durch Verstücktigung erzeugt, erwähnt er der Radeln des Antimonopyds, der sog. Silberblumen, des Bleiglanzes und des weißen Arseniks. Weiter bespricht er die Zusammensetzung von Arpstallform aus ppramidalen und tetraedrischen Theilen und widerlegt die namentlich von Linné geltend gemachte Ansicht, als sep die Ursache der Arpstallisation jedesmal ein der krystallisirenden Substanz

1 Vidimus — inter se diversissimas figuras, ab eadem spathacea oriri. Praeterea notari opportet, hasce fere singulas prodire, manente materiae indole eadem, quod luculentissime nos admonet, ne nimium formae credamus. Si igitur haec, inter externas notas sine dubio principalis, adeo est lubrica, quid valebunt reliquae? Certe criteria externa non sunt negligenda, sed qui eadem sufficientia credit, se ipsum fallit: juvant oculum adsuetum, non convincunt. p. 10.

beigemischtes Salz, benn die Krystallisation seh ein Aft der Anziehung und diese beherrsche jede Materie, auch hänge die Form weder von der Säure ab, wie man am prismatischen und quadrangulärm Salpeter erkenne, ebensowenig von der Basis, denn sowohl die Pflanzenalkali als das mineralische gebe, mit der Salzsäure verbunden, die gleichen Würfelkrystalle und in den Oktaedern des Blei- und Ridelsalpeters sen keine Spur von Alaun zu finden. Es bestehe eine große Mannigfaltigkeit der Formen für ein und dieselbe Substanz, wie a am Kalkspath gezeigt habe und wie man am Phrit ersehe, der in Würfeln, Oktaebern, Dobecaebern und Jossaebern krystallisire. Er beobachtete die Streifen an den Phritwurfeln gang richtig. Das a wähnte Tetraeder ist wahrscheinlich von der ähnlichen Form des Rupsekieses hergenommen. Eine sehr große Anzahl von Arhstallen, bement er, enthielten gar kein Salz ober so wenig, daß man es bis dahin nit habe entdecken können, so die Edelsteine, Granaten, Schörle, so k gediegenen Metalle und beren Verbindungen mit Queckfilber. 1

Die ganze Abhandlung ist reich an interessanten Beobachtungen und Reslexionen. Wenn das Geschaute auch nicht überall richtig gebeutet wurde, so war doch ein hinlängliches Material gegeben, theils mancherlei Erscheinungen der Arpstalle in nähere Verbindung pubringen, theils die Nachtheile abzuwenden, welche in den Naturwissenschaften nur zu ost durch unbegründete Hypothesen und philosophische Phantasien herbeigeführt wurden und die Fortschritte der Wissenschaft gehemmt haben.

In der Abhandlung De terra gemmarum bespricht er auch die Härte und das specifische Gewicht. Er wendet bereits das Ripen mit bekannten Mineralien an; so werde der Spinell vom Sapphir und

¹ Quo enim modo salinum, ruft er aus, cujus in aqua pura ne levissima quidem vestigia mediis maxime sensibilibus detegere licet, nihilo minus tanta vehementia crystallisationem glacialem perficere potest, ut ingenti vi firmissima, immo ferrea vincat obstacula? Quomodo salinum, nullis denudandum reagentibus, in amalgamate auri graves utriurque metalli moleculas in situm symmetricum cogere valebit? Quale salinum antimonii regulum facit stellatum? — p. 24.

auch vom Topas gerist und der Chrysolith vom Bergkrystall; das specifische. Gewicht variire auch in der Art, daß es über die Species nichts sicheres angebe; der Topas wechste zwischen 3,46 und 4,56, der Rubin zwischen 3,18 und 4,24, der Sapphir von 3,65 bis 3,94, der Smaragd von 2,78 bis 3,711.

Die Farbe seh auch nicht zuverlässig, denn die rothe zeige nicht immer den Rubin an, die blaue nicht den Sapphir, die gelbe nicht den Topas ober die grüne den Smaragd.

Während nun dieser, ausgezeichnete Forscher die äußeren Kennzeichen wiederholt als trügerisch bezeichnet, sollten diese fast gleichzeitig von anderer Seite gerade entgegengesetzt als die beachtenswerthesten hervorgehoben und in Anwendung gebracht werden.

Ein Jahr, nachdem Bergmanns Arbeit in der königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Upsala publicirt worden war, im Jahre 1774 erschien die erste Schrift des nachmals so berühmt gewordenen Mineralogen Abraham Gottlob Werner, ' zu jener Zeit der Bergwerks-Wissenschaften und Rechte Bestissenen, auch der Leipziger ösonomischen Gesellschaft Ehrenmitglied. Diese Schrift führt den Titel: Bon den äußerlichen Kennzeichen der Fossilien. In der Einleitung bespricht er den damaligen Stand der Mineralogie. "Es ist diese Wissenschaft, sagt er, nachdem ihr Werth, bekannter geworden, seit ungesähr 40 Jahren (denn so lange ist es, daß sie zu blühen ans gesangen hat), von vielen gelehrten, geschickten und patriotisch gesinnten Männern mit nicht wenigem Eiser und von verschiedenen mit vielem Glücke bearbeitet worden; als von welchen letztern ich nur einen Henkel, Linné, Waller, Bomare und Cronstedt erwährnen will. — Jwei Hindernisse sind es vornehmlich, die dem Fortz

¹ Abraham Gottlob Werner, geb. am 25. Sept. 1750 zu Wehrau in der Oberlausit, gest. am 30. Inni 1817 zu Dresden. Sein Bater war Inspector der gräslich Solms'schen Eisenhütten. 1769 studirte Werner auf der Bergalademie zu Freiberg in Sachsen, 1771 an der Universität Leipzig (Rechtswissenschaften und Naturtunde); 1775 ward er als Inspector und Lehrer der Mineralogie und Bergbautunde an der Freiberger Bergalademie angestellt, wo er die zu seinem Tode lehrte.

gange der Mineralogie entgegen stehen: Einmal, daß viele dieselle im Vortrage mit andern Wissenschaften vermengen, und über dem jenigen, was eigentlich nicht hineingehört, oder was sie höchstens nur als eine Anmerkung hinzusehen sollten, das Wesentliche der Mineralogie vernachlässigen. Zweitens aber und hauptsächlich, daß sast sast Mineralogen auf zwei Abwege gerathen sind: indem der eine Toeld derselben die ganze Wissenschaft bloß auf die äußerlichen Kennzeichen bauen, und der andere hingegen alles hierinnen durch die Scheidekunst und durch die Ausstuckung der Bestandtheile der Fossilien thun will." Das Unpraktische dieser Spaltung habe sich bald gezeigt, "denn man wird keinen von der erstern Partei sinden, der sich nicht dan genöthiget gesehen, in seinem Systeme die Mischung der Fossilien mu anzuwenden; und keiner von den letztern, der sich nicht der äußerlichen Kennzeichen einigermaßen bedient hätte."

Wallerius und Gerhard i hätten zweckmäßig den Mittelme eingeschlagen und die Charakteristis der höheren Classissationsstusation von den chemischen, die der Species mehr von den äußerlichen Kennzeichen hergenommen. Seine Meinung aber set; "die Fossilien müssen dis auf ihre Gattungen herunter nach ihrer Nischung eingetheilt werden. Denn ein Mineralspstem hat keinen andern Zweck, als die natürliche Folge oder Relhs der verschiedenen Fossilien zu bestimmen, und je genauer dieses darinnen geschieht, je vollkommener wird das Mineralspstem sehn: Nun liegt aber die wesentliche Berschiedenheit der Fossilien in ihrer Mischung, so wie sie bei den Thieren und Pflanzen in ihrer Zusammensetzung (Organisation) liegt, und erstreckt sich die auf ihre Gattungen herunter: Es müssen also auch die Fossilien dies auf ihre Gattungen herunter, nach dem Grunde ihrer wesentlichen Berschieden.

Er nennt als ein weiteres Hinderniß des Fortganges der Minc ralogie die große bestehende Unbestimmtheit der Benennung der Fossilien, "als welche hauptsächlich daher kommt, daß die mehresten Mineralogen

¹ Beiträge zur Chymie und Geschichte bes Mineralreiche. Berlin 1773. &

theils neue Provincialbenennungen einführen, theils ihres Systems wegen ungewöhnliche ober wohl gar von ihnen selbst gemachte Benen: nungen brauchen; nicht zu gebenken, baß fogar verschiebene Mineralogen manchen Fossilien, weil sie solche nicht gekannt, ober weil sie einen andern Schriftsteller davon nicht recht verstanden haben, ganz falsche Namen beilegen. Diesem Uebel aber wäre größtentheils badurch abzuhelsen, daß man in der Wahl der Benennungen in einer jeden Sprache allemal auf diejenigen fähe, welche die gewöhnlichsten wären, welche die besten Mineralogen gebraucht hätten, welche am ältesten wären, welche baselbst üblich wären, wo die Naturgeschichte der Fossilien am mehresten florirte, und wo die Landessprache am besten geredet würde, welche der Natur des Fossils am angemessensten und zur Unterscheidung besselben am schicklichsten waren und ferner, daß man sich bei mineralogischen Uebersetzungen hütete, die Benennungen der Fossilien anders als dutch das Wort, welches in der Sprache gebräuchlich wäre, in welche man übersetzte, zu geben." Endlich so sepen die vollkommenen und richtigen Beschreibungen der Fossilien so sehr vernachläffigt, "daß man kaum ein Fossile in einer Mineralogie, welche es auch sep, so beschrieben antressen wird, daß man es baraus gleich kennen und von andern, ihm ähnlichen völlig unterscheiben könnte. Es ist aber bieses bas. nöthigste Stud in ber Minera: logie und ich will lieber ein Fossile schlecht geordnet und gut beschrieben, als gut geordnet und schlecht beschrieben haben."

Er wendet sich nun an die äußeren Kennzeichen. Er nennt sie diesenigen, welche wir bloß durch unsere Sinne an der Zusammenssehung oder dem Aggregat der Fossilien aussuchen, und unterscheibet sie von den physikalischen, "die man aus dem Verhalten der Fossilien gegen andere Körper, so man dazu bringt, bemerket." Innere Kennseichen sind die chemischen; emphrische, die vom Vorkommen hergenommen sind.

Diese Kennzeichen vergleicht er nach ihrem Werth und ihrer Brauchbarkeit zur Mineralbestimmung. Für die äußerlichen Kennzeichen wird angeführt, daß sie bei allen Gattungen der Fossilien und ihren Individuen gegenwärtig sind, daß sie zuverlässig eine tpesentliche La schiedenheit derselben zeigen, indem sie mit der Att der Mischung x sammenhängen, daß man sie genau kennen und bestimmen könne, die leicht und schnell, und ohne ein Fossil zu zerlegen, ausgesunder werden können.

Die inneren Kennzeichen seben zwar auch bei allen Gattungs der Fossilien gegenwärtig, abet nicht bei jedem Individuum nachweie bar, "weil solche Individua öfters zur chymischen Untersuchung utlein sind." Sie geben zuverlässig eine wesentliche Verschiedenheit utersennen, man könne sie aber nicht so sicher wie die erstern bestimmer "denn dazu wird eine genaue Kenntniß der Chymie (einer Wissenschriedenheit bie selbst noch nicht völlig ausgearbeitet ist) erfordert." Sie lassen sicht geschwind und leicht und nicht ohne Zerlegung eines Fossils aufsuch

Bon den physikalischen Kennzeichen sagt er, daß sie nicht bei als Gattungen gegenwärtig, weil man nur bei einigen besondere Exschaften (nämlich nach dem früher gegebenen Begriffe) bemerke. Seben auch nicht immer eine wesentliche Berschiedenheit an; Bernsterzeige Elektricität wie verschiedene Edelsteine; man kann sie auch nicht genau kennen und bestimmen, weil ihre Kenntniss auf der Physicheruhet und selbst darinnen noch nicht die Ratur derselben bekannt nit zudem aber noch viele Eigenschaften der Körper ganz uhentdeckt sinksie lassen sich nicht leicht und geschwinde aufsuchen, weil man andem Körper und Bersuche mit demselben dazu bedarf, man kann sie übrigewohne Zerlegung der Fossilien aufsuchen. In ähnlicher Art werden werden kempyrischen Kennzeichen gewürdigt und der Schluß gezogen, daß wäußeren Kennzeichen vor allen andern den Borzug verdienen. Ratseht wohl, daß diese Kennzeichen nicht eben mit tieserem Eingeben uit ihr Wesen genommen wurden.

Eine kurze Geschichte dieser außerlichen Kennzeichen besagt, daß sie zuerst von Georg Agricola, dem Vater aller metallurgischen Wissenschaften gebraucht worden seben, bahnlich von Gegner und Scheuch; sie

^{1&#}x27; Georgius Agricola de natura fossilium. Basileae. 1546. fol.

² Conr. Gesnerus de figuris lapidum. Tiguri. 1565. 4.

dann von Wallerius vollständiger als von einem vor ihm, von Cartheuser, Bomare, Gehler, Linné, Peithner und Hill, ⁴ Mehr oder-weniger habe diesen Kennzeichen sowohl richtige Bestimmung als Bollständigkeit der Angabe gesehlt.

"Die Bestimmtheit der Ausdrücke, sagt er, hat in der Mathematik einen großen Theil an der Bollsommenheit ihrer Lehrart: denn hier verbindet ein jeder mit Summe, Linie und Winkel die nämlichen Besgriffe, die ein anderer damit verbindet, und wiederum gibt ein jeder einem Begriff dieselbe Benennung, die ihm ein anderer gibt: Zu was für Bortheil würde es also nicht der Mineralogie gereichen, wenn sich die Mineralogen dahin vereinigten, es in diesem Stücke, so viel es sich in dieser Wissenschaft thun läßt, der Mathematik gleich zu thun?" Dahin zu gelangen, hat Werner auf alle Weise gestrebt und es ist sein Berdienst, mit bestimmten Definitionen und Begriffen eine Kennzeichenlehre angebahnt zu haben, welche, so unvolltommen sie theilweise war, doch von entschiedenem Erfolg für den Fortschritt der Wissenschaft erkannt werden muß.

Unter den äußeren Kennzeichen, behandelt er das der Farbe mit besonderer Borliebe und suchte ihre Wesentlichkeit möglichst zu vertheisdigen. Auf die Art, wie er den Gegenstand behandelte, scheint eine Schrift von D. J. Chr. Schäffer, die er öfters cipirt, von Einstuß gewesen zu sehn. Sie führt den Titel: "Entwurf einer allgemeinen Farbenverein" und ist 1769 zu Regensburg erschienen. Der Berfasser hatte zunächst sein Augenmerk auf die Bestimmung der Farben der Inselten gerichtet und dazu Farbentaseln entworsen und die Namen von besannten Raturgegenständen, hergenommen. So erwähnt er sür gelb: wachsgelb, strohgelb, Stieglitzgelb, Meisengelb, Bachstelzengelb 2c.

¹ Frid. Ang. Cartheuseri Elementa mineralogiae. Frs. ad Viadr. 1755. 8. — Valmont de Bomare, Mineralogie. Paris 1762. — D. Gehler, De characteribus sossikum externis. 1757. — Joh. That. Beithner, Erste. Gründe der Bergwertswissenschaften, zwote Abhandlung über die Mineralogie. Prag. 1770. 8. — J. Hill, Fossils arranged according to their obvious characters. London. 1771. 8.

Bur weitern Bezeichnung von Abänderungen schlägt er Namen nach Personen, Gelehrten, Künstler x. vor und erwähnt als Beispiele die Farbnamen: Pompadour, Draniengelb, Jsabellenfarde i zc. Die von Werner aufgestellten Arten einer Farbe bestehen noch gegentwärtig, wenn man sich in der Anwendung auch aus guten Gründen nicht mehr so ängstlich mit ihrer Bestimmung abgibt. Ich will daher bier nur erwähnen, welche Arten Werner bei dem ersten Erscheinen seiner Kennzeichenlehre sessgestellt hat.

-I. Weiß.

- 1) Helles Weiß (schneeweiß), an manchem Quarz, Bleispath, Essenblüthe.
- 2) Röthlichweiß, an der Porcellanerde, manchem chinestschen Speckstein zc.
- 3) Gelblichweiß, am weißen Bernstein, Kalksinter, Zeolith.
- 4) Silberweiß, an gediegen Silber, Bismuth, Arsenikies.
- ' 5) Grünlichweiß, am Talk, Amianth:
 - 6) Milchweiß, am Opal.
 - 7) Zinnweiß, "beim Graupenkobelte".

II. Grau.

- 1) Schwärzlichgrau, grades Bleierz, Glimmer.
- 2) Eisengrau (stahlgrau), am Eisenglanz, strahligen Braunstein 2c.
- 3) Gelblichgrau, Trippel, Chalcedon.
- 4) Rauchgrau, Feuerstein, Hornstein.
- 5) Blaulichgrau, Thon, Mergel.
- 6) Bleigrau, Bleiglanz, Wismuthglanz, Grauspießglanzerz 2c.

III. Schwarz.

- 1) Graulichschwarz, Feuerstein, Hornblenbe, Thonschiefer.
- 2) Bräunlichstwarz, Wolfram, schwarze Blende 2c.
- 1 Die spanische Prinzessin Isabelle, Statthalterin der Riederlande, gelobte, als ihr Gemahl, Erzherzog Albrecht von Desterreich, 1601 Ostende belagerte, ihr hemd nicht eher auszuziehen, dis der Platz genommen sep. Sie trug das hemd drei Jahre, und nach bessen Farbe entstand das Fabellengelb.

- 3) Dunkelschwarz, sog. isländische Agath (Obsidian), schwarzer Schörl 2c.
- 4) Blaulichschwarz, schwarzer Erdkobalt, schwarzes Bleierz.

IV. Blau.

- 1) Indigblau. Blaue Gisenerbe.
- 2) Berlinerblau. Sapphir, bas blaue Steinfalz.
- 3) Lasurblau. Lasurstein, Rupferlasur.
- 4) "Schmalteblau". Erbige Rupferlasur.
- 5) Beilchenblau. Amethyft u. sog. sächfische Wundererde (blaucs Steinmark von Planiz).
- 6) Himmelblau. Rupfervitriol, Türkis.

V. Grün.

- 1) Spangrun. Rupfergrun, mancher Fluß.
- 2) Berggrün, mancher Talk, Aquamarin.
- 3) Grasgrün. "Fasrichtes Kupfergrün, Schmaragb".
- 4) Aepfelgrun. Chrysopras.
- 5) Lauchgrun. Chrysolith "Strahlschörl".
- 6) Zeifiggrün. Beim grünen Bleierz und Wismuthoder.

VI. Belb.

- 1) Schwefelgelb. Schwefel.
- 2) Citrongelb. Bernstein, mancher Fluß.
- 3) Goldgelb. Gold, mancher Rupferfies.
- 4) Speißgelb. Schwefelfies.
- 5) Stropgelb. Gelber Jaspis (von Lessa bei Carlsbad).
- 6) Beingelb. Topas vom Schneckenstein.
- 7) Isabellengelb. Galmei, Bergkort, mancher spathige Eisenstein.
- 8) Odergelb. Gelber Eisenvoder.
- 9) Draniengelb. Mancher Bernstein, auf dem Strich Rauschgelb und rothes Bleierz.

• • •

VII. Roth.

- .1) Morgemoth. Rothes Bleierz', Rauschgelb (Realgar).
- 2) Scharlachroth. Lichtrother Zinnober.
- 3) Blutroth. Böhmischer Granat.

- 4) Rupferroth. Rupfer, Rupfernickel.
- 5) Carminroth. Fasriges rothes Kupfererz, hochrother Zinnober.
- 6) Carmoifinroth. Rubin, manches Rothgültig: Erz.
- 7) "Pfersichblüthroth", "Robeltblüthe, Kobeltbeschlag."
- 8) Fleischroth. Mancher schwere Spat, Feldspat.
- 9) Mordoreroth, rothes Spießglanzerz.
- 10) Bräunlichroth, rother thonartiger und jaspisartiger Eisenstein.
 - 1) Röthlichbraun. Zinngraupen, Blende.
 - 2) Nelfenbraun. Svg. Rauchtopas.
 - 3) Gelblichbraun. Brauner Eisenoder.
 - 4) Tombakbraun. Brauner Glimmer.
 - 5) Leberbraun. Brauner Jaspis 2c.
 - 6) Schwärzlichbraun. Erdpech 2c.

In ähnlicher Weise unterscheibet Werner die verschiedenen Arr der äußeren Gestalt, das Drahtsörmige, Zackige, Tropssteinartige Ruglige 20., ohne auf einen Zusammenhang mit den Krystallen, welcht zuletzt betrachtet werden, einzugehen.

"Man hat, heißt es §. 93, zeither mit der Bestimmung der Kristallisationen sehr nachlässig versahren: indem man solche mehrentbeils nur nach der Zahl ihrer. Seiten oder Eden bestimmt, oder verschiedene. Die es den Mineralogen zu beschwerlich machten, ihre Seiten oder Eden zu zählen, wohl gar schlechtweg vieledig genennet hat, worumer man sich alsdenn eine Gestalt denken konnte, welche man wollte. De sich aber die Krystallisationen nicht allein wegen ihrer Regelmäßigker unter allen äußern Gestalten am besten bestimmen lassen, sondern auch selbst wegen ihrer so großen Berschiedenheit insbesondere eine gute Bestimmung erfordern: so ist es allerdings nöthig, mehrere Sorgsalt darauf zu verwenden."

Man habe bei der Arpstallisation zu beachten: die Grundgestall ihre Beränderung, die Arpstallisation (Reihe der Formen, die sich durch Beränderung der Grundgestalt ergeben) und deren Zusammen hang (mit Gestein oder andern Arpstallen).

Werner nahm damals sechs Grundgestalten an: das Zwanziged, das Achted, die Säule, die Phramide, die Tafel und den Keil.

Das Zwanziged (Dodecaedron) sey diejenige Grundgestalt, welche aus zwölf regelmäßigen fünsseitigen Flächen unter einerlei Winkel zussammengesetzt ist. Es werde niemals verändert gesunden und sey bis dahin nur am Schwefelkies vorgekommen. Ungeachtet der Bemerkung, daß man es nicht mit der sehr ähnlichen sechsseitig säulenförmigen Arystallisation (das Prisma mit Rhomboeder, wo alle Flächen Fünsecke geworden) verwechseln dürfe, sieht man doch, daß Werner das Pentagondodecaeder des Phrits ebensowenig näher betrachtet und untersucht habe als seine Vorgänger. Zum Achteck wird der Würfel und das Rhomboeder gezählt.

Reil nennt er eine Grundgestalt, welche aus der Beschreibung nicht wohl zu deuten ist. Es habe ihrer noch kein Mineraloge erwähnt und er habe sie auch nur an dem magnetischen Eisenstein von Breitenbrunn beobachtet.

Die Phramiden sehen einfach oder doppelt. Was von Winkeln gesagt wird, bezieht sich nur auf gleich oder verschieden. Die Veränsberungen einer Grundgestalt sind durch die bekannten Ausdrücke Abstumpfung, Zuschärfung und Zuspipung im Allgemeinen sehr gut bezeichnet und werden die verschiedenen Verhältnisse, unter denen sie stattsinden können, besprochen. Durch diese Veränderungen gehen mit Ausdehnung der Veränderungsstächen die Grundgestalten in einander über. Er erwähnt eines solchen Neberganges am Bleiglanz und wie daran der Würsel durch Abstumpfung der Ecken und fortschreitende Vergrößerung der Abstumpfungsstächen ins Oktaeder übergehe. 1 Er verweist dabei auf Abbildungen bei Linné, deren einige übrigens kaum kenntlich sind.

Die Verschiebenheit dieser Formen glaubt er von größerem und geringerem Silbergehalt des Bleiglanzes herrührend, denn der oktaedrische scheine mehr Silber zu halten als der würflige.

¹ Bergl. Jassop in Leonhards Mineral. Taschenbuch, Jahrg. XII. Ab-

Die Oberfläche der Krystalle, d. h. die äußere Beschaffenheit der Krystallflächen wird genau untersucht und beschrieben, die Streisung in die Quere, in die Länge, diagonal, sederartig 2c. angeführt, doch ohne Rischsicht auf ihre Entstehung und den sehon von Steno besprechenen Zusammenhang mit der Krystallbildung.

Er unterscheibet bamals nur zwei Arten des Glanzes, den gemeinen und den metallischen Glanz.

Unter die Arten des Bruches wird auch das Spaltungsverhältnig gezählt und erwähnt, daß der blättrige Bruch vorzüglich bei Arpstallen vorlomme. Bon den wichtigeren Betrachtungen, welche ältere Beckachter schon an die Erscheinung der Spaltbarkeit geknüpft hatten, geschieht keine Erwähnung, dagegen beschäftigen ihn die Unterscheidungen ob die Blätter groß oder klein, eben oder krumm und wieder und stimmt krumm oder wellenförmig oder kugelslächig sind, ob sie gleit lausend oder auseinanderlausend zc. Die Spaltungsgestalten sind wandern Bruchgestalten zusammengestellt. So heißt es, daß der Blaglanz und das Steinsalz in würflige Stücke springe, eine gewisse krum von Steinsohle "in etwas unordentliche Würfel".

Es werden die Grade der Durchsichtigkeit bestimmt und das dund sichtige als gemeindurchsichtig und verdoppelnd bezeichnet, welches letter sich aber nur am isländischen Krhstall zeige. Dann kommen die Kenn zeichen des Absärdens und der Härte. Als Instrumente, um letter zu prüsen, sind genannt das Messer, der Feuerstahl und die Feike Hier bemerkt er, daß man ein vollständiges mineralogisches Bestel habe, wenn man noch zusügt: ein Bergrößerungsglas, ein Fläschan mit Scheidewasser, einen Magnet, wozu man auch den Feuerstahl zubereiten kann und ein "Löthröhrchen, um damit in der Geschwindig keit einige kleine Feuerversuche mit Fossilien anstellen zu können x." Schon Linné nennt als Instrumente des Lithologen: Malleus, Culter. Chalyds, Aqua sortis, Gurgulio s. Fistula slammipotens absque solle

Den Werth des specifischen Gewichts erkennt er vollkommen, a sagt aber, daß die Versuche, deren sich die Physiker zur Bestimmung desselben bedienen, in der Mineralogie unbrauchbar sepen. "Denn wie •

ist es möglich, die dazu nöthigen Wertzeuge und Vorrichtungen allemal gleich bei der Hand zu haben? Und in welchem Kabinette würde es einem Mineralogen erlaubt sehn, mit Stufen dergleichen Versuche anzustellen? Zudem, so wird auch zu jedesmaliger Anstellung derselben sehr viel Zeit erfordert; anderer Schwierigkeiten nicht zu gedenken. Hier müssen wir uns unserer Gliedmaßen bedienen, und indem wir das Fossile, an dem wir dieses Kennzeichen aufsuchen wollen, mit der Hand in die Höhe heben, so muß uns unser Geftihl sagen, wie start die mit seinem Umfang, — welchen wir nach unserem Augenmaß beurtheilen — verhältnismäßige Schwere desselben seh."

Es bedarf feines Commentars zur Beurtheilung dieser Art zu experimentiren und ist aus der ganzen Abhandlung ersichtlich, daß öfters dem weniger. Wesentlichen mehr Aufmerksamkeit zugewendet wurde, als was nach bereits bestehenden Beobachtungen für das Wesentlichere gelten konnte, gleichwohl waren die äußeren Kennzeichen im Allgemeinen früher nicht so bestimmt gesaßt und geordnet worden und die Werner'sche Bestimmungsmethode fand bald überall Eingang und wurde mannigfaltig verbessert. Zu diesem Erfolg trug nebenher gewiß auch bei, daß Werner schon in der erwähnten Abhandlung ermahnt, zum 3wed bes Studiums fich eine Mineraliensammlung anzulegen und den Blick an wohl bestimmten Exemplaren zu üben, daß ferner die Methode dem Lernenden nicht mit Schwierigkeiten ent: gegentrat. Die Chemiker ergänzten das Fehlende und brachten die Species mehr ober weniger an den rechten Plat, die Beschreibungen wurden sorgfältiger und wo früher manche auffallende Unterschiede vernachlässigt worden waren, da kamen sie nun als wesentlich und beachtenswerth zu Tage,

Von den chemischen und sog. physikalischen Kennzeichen kommt in genannter Abhandlung nur wenig vor. "Unter den chimischen sind die Versuche mit den scharfen Auflösmitteln am gewöhnlichsten, und anch am geschwindesten und leichtesten zu machen. So bedient man sich z. B. des Scheidewassers, zu sehen, ob ein Fossile, wenn man etwas davon darauf kreicht, damit aufbraust 20. — Das flüchtige

Alcali wird gebraucht, wenn nicht bei einem Fossile Vermuthung auf Rupsergehalt hat, um zu beobachten, ob es das Fossile auslöst um sich davon blau färbt. Vermuthet man, daß ein Fossile Blei balte so digerirt man es ein wenig mit destillirtem Essig, und kostet (jedoch mit Vorsicht) ob solcher einen süßlichen Geschmack davon bekommt, als welches bei Bleierzen zu geschehen pslegt."

Werners Methobe und Resorm der Mineralogie hatte zu seinen Zeit die glänzendsten Ersolge und aus allen Ländern kamen Schula zu ihm, deren sich mehrere, wie Brochant, Jameson, d'Andrada Breithaupt, Weiß, Karsten u. a. als Mineralogen weiter ausgezeichnet haben. Es sehlte übrigens auch nicht an Gegnern, die in zum Theil auf eine ungerechte, selbst spöttische Weise angriffen, we Beltheim (über Werners und Karstens Resormen 2c. Helmstädt 1793 und Chenevix (Annales de Chimie. 1808. T. LXV.) Entgegnunge zut Vertheidigung erschienen von b'Aubuisson Ann. de Chimie 1809. T. LXIX. und von Thomson Ann. of philosophy. VI. – Seinen Ruhm erhöhte aber noch mehr die von ihm als Wissenschaften begründete Geognosie.

Die Studien einzelner Mineralien brachten um jene Zeit außer Formenkunde eine interessante Beobachtung über Arpstallelectricität. Fr. Ul. Th. Aepinus entdeckte 1762 die Electricität durch Erwärmen am Turmalin. ²

Bon Berners Schriften sind außer der erwähnten zu neunen: Die Uebersetzung von A. F. Cronstedt's Bersuch einer Mineralogie. Leidzig 1780. — Aussichtliches und spstematisches Berzeichniß des Mineralien Rabinets des weisand R. Sächsischen Berghauptmanns R. E. Pabst von Obain. 2 Bände. Freiderg und Annaberg. 1791 und 1792. — Aurze Classification und Beschreibung der verschiedenen Gebirgsarten. Dresden 1787. — Reue Theorie von der Entstehung der Gänge mit Anwendung auf den Bergbau, besonders den Freidergischen. Freider

² Abhandung von einigen neuen Erfahrungen, die Electzicität des Turmalins betreffend. Aus den Mémoirea de l'Acad. de Berlin, Thl. 12. in "Mineralogische Belustigungen, zum Behuf der Chymie und Naturgeschichte bes Mineralreichs. Bb. I. Leipzig 1768. p. 302. — Franz Ulrich Theodor Mepinks, geb. 1724 am 18. Dec. zu Rostod, gest. 1802 am 10. Aug. zu

"Der Stein, von welchem ich reben will, heißt es im Eingang seiner Abhandlung, führet den Ramen Trip oder Tourmalin, welchem man wegen seiner besondern Eigenschaft, von der ich im Folgenden weitläufiger reden werde, im Hollandischen auch noch den Namen Aschentreker und im Deutschen Aschenzieher gegeben. Baterland dieses Steins ist die Insel Ceplon, wo man ihn an der Küste des Meeres im Sande zu finden pfleget." Er sagt, daß dieser Stein erst seit wenigen Jahren bekannt sep und daß er die Eigenschaft besitze, auf Rohle erwärmt, die Asche, die sich um ihn besinde, wechselweise anzuziehen und von sich zu stoßen. Juweliere, welche ihn ins Feuer gelegt, "seine Barte zu prohiren", hätten diese Gigenschaft zunächst bemerkt. und ihn daher Aschenzieher genannt. "Der Tourmalin, beißt es weiter, ist der Aufmerksamkeit doppelt würdig, indem er ohne Reiben, und bloß burch bie Wärme, schon eine beträchtliche Electricität zeiget. Das fast einzige bis jett bekannte Mittel, die electrische Kraft in denenjenigen Rörpern, in welchen sie sich befindet, rege zu machen, ist das Reiben. Man kennt jett nur noch einen einzigen Fall, der biervon eine Ausnahme macht. Wenn Schwefel, Harz, Siegellack und andere ähnliche Körper geschmolzen 1 und hernach in ein trocknos metallenes oder gläsernes Gefäß gegossen werden, so werden sie, wenn fie erkalten, electrisch, ohne daß man sie erst reihen dürfte. In glasartigen Rörpern, welche die Electricität eigenthümlich besitzen, hat man noch tein Beispiel einer solchen ohne Reiben sich äußernden electrischen Araft entdecket und der Tourmalin — ist folglich das einzige Beispiel."

"Es hat mir viele Mühe gekostet, erzählt er, die Regeln zu finden, denen der Tourmalin in seinen Wirkungen folget, und sie auf eine überzeugende Art vorzutragen. Die sehr geringe Größe meines Steines,

Dorpat. Bon 1755—1757 Prof. ber Aftronomie bei ber Alat. ber Wissensch, in Berlin, bann Prof. ber Physik zu St. Petersburg, Director bes Cabettencorps baselbst und Oberausseher ber russischen Normalschulen, zuleht in Dorpat privatifirend.

¹ Durch bloges Erwärmen ohne Schmelzen werben, bemerkt er, biefe Enbstanzen nicht electrisch.

ber auf einer Goldwage nicht mehr als drei und zwanzig und einen halben Gran wog, verursachte mir überaus viele Hindernisse, dem obgleich der Tourmalin eine, in Ansehung seiner Größe außerordent liche Electricität zeigete, so war es mir doch nicht möglich, alle Erscheinungen so genau zu beobachten, als man an einem größern Sten hätte thun können. Dieses nun und die Erscheinungen selbst verursachten anfänglich bei mir eine große Verwirrung der Begriffe; weil die jenige Seite des Steins, an welcher ich die positive Electricität entdet hatte, einige Augenblicke hernach auch die negative zeigete, ohne das ich die Ursach einer so schnellen Beränderung entdecken konnte."

Die Gesetze, welche er etblich gefunden, gibt er an, wie folgt:

- 1) Der Tourmalin **besitz**et allemal zu einer und ebenderselben zu eine positive und ne**getive** Electricität, das heißt, wenn die eine Sax positiv ist, so ist die andere gewiß negativ und so umgekehrt.
- 2) Man halte mit einer subtilen Zange ober auf eine ander ähnliche Art den Tourmalin in siedendes Wasser oder in ein andere heißes Fluidum, und ziehe ihn nach einigen Minuten heraus. Nat wird bei diesem Bersuche allemal sinden, daß die eine Seite des Steins positiv, die andere aber negativ electrisch ist. "Man muß die Horberingung einer starken Electricität mit dem Wasser, welches in allen andern Fällen der electrischen Krast äußerst schädlich ist, die sehr wohl bemerken."
- 3) Man kann, wenn man sich derjenigen Mittel, welche ich hernach anzeigen werbe, bedienet, die positive Seite des Tourmalins negative und umgekehrt die negative positiv machen. Wenn dieses geschehen, kehrt der Stein von selbst wieder in seinen natürlichen Zustand zurück, das heißt, seine positive Seite hört auf, negativ zu sehn, und wird von sich selbst wieder positiv, sowie die negative Seite aufhöret, positiv zu sehn und ihre negative Kraft wieder bekömmt.
 - · 4) Wenn man den Tourmalin auf ein erhiptes Metall, gläserne

Die Entbedung ber zwei Arten ber Electricität ist von Duvay und in den Memoiren ber Pariser Atademie von 1783, 1784 und 1787 befannt gemacht worden.

Tasel ober glühende Kohle leget, so wird er, indem er warm wird, electrisch, und beobachtet dabei die Regel, daß, auf welche Art man auch den Versuch anstellen, oder welche Seite des Steins man auf die heiße Masse legen mag, jede dieser Seiten eine Electricität bekömmt, welche der natürlichen allemal entgegengesetzt ist; das heißt, die positive Seite des Steins wird negativ, die negative aber positiv.

5) Der Tourmalin wird auch electrisch, wenn man ihn reibt, (ohne ihn badurch merklich zu erwärmen). Dann verhalte er sich wie Glas und glasartige Körper und Edelsteine.

Die Verhältnisse der Pole zur Arpstallisation konnte Aepinus nicht bestimmen, da er mit geschlissenen Steinen experimentirte. Sie waren von brauner Farbe.

Diese Experimente wurden 1766 von Bergmann fortgesett. ¹ Er nennt die Stellen, welche die verschiedene Electricität zeigen, Pole und stellt das Gesetz auf, daß der durch Erwärmen positive Pol beim Erkalten negativ werde und am entgegengesetzten Pol die entgegenzesetzte Electricität errege, es seh nicht richtig, daß die Wärme bei einem in kochendes Wasser getauchten Tourmalin die Ursache der Electricität seh, sondern diese seh der dadurch bewirkten Veränderung der Obersläche (durch Ausdehnung oder Zusammenziehen) zuzuschreiben.

Bergmann machte seine Bersuche mit geschliffenen Steinen, später bekam er von Rinmann ungeschliffene Krhstalle, grüne und blaue, aus Brasilien.

Er bemerkt, daß die Pole an den Enden der Prismen gelegen

¹ De vi electrica Turmalini. Act. Academ. Regiae Holmiensis 1766. Opuscula V. p. 402. — Cujusvis Turmalini poli unius haec est ratio, ut calefactus positivam, refrigeratus negativam consequatur electricitatem; sed eadem causa in alterum polum effectum exserit contrarium, calefactus negativa, refrigeratus positiva electricitate afficitur. p. 406. — Animadvertendum mihi hic est, errorum commissum esse ab iis, qui electricitatem Turmalini, ex aqua ebulliente educti, calore excitatam esse crediderunt. p. 409. — Foecunda omnium horum phaenomenorum causa in superficiei mutatione, a materia Turmalinum cingente producta, posita est. p. 414.

sehen, letztere aber wegen unvollkommener Ausbildung nicht geman bestimmbar waren. Man habe sie wohl zu den Krhstallen des Schörls zu setzen.

Auch Wilson hatte schon 1762 bemerkt, daß der Turmalin zwei electrische Pole habe und daß sie an den Enden einer Achsenlinik befindlich; die Electricität folge der Richtung, in welcher die Theilchen des Steines zusammengesetzt sehen. Er bemerkt auch, daß er den Topas zu diesen Experimenten anzuwenden begonnen habe. Es geschieht davon in einem Briefe an Bergmann Erwähnung, worin Wilson eine Entdedung von De la Val mittheilt, darin bestehend daß einige Körper durch Reiben erst electrisch werden, wenn sie vorde einer gewissen Kälte ausgesetzt gewesen sehen. So verhalte sich da isländische Arpstall. Wilson wünschte, daß Bergmann Versuck darüber anstellen möge, da Schweden kälter als England, bedürft man zur Electricitäts-Erregung dort vielleicht keiner künstlichen Kälte. Bergmann sand aber, daß die Kälte, die er dis 150 unter Rull anwendete, keinen Einfluß auf die Erregung habe, daß sie im Gegentheil durch Erwärmen befördert werbe.

Während einige Forscher Thatsachen sestzustellen suchten, gab es wieder andere, welche bergleichen schwankend machten, vorzüglich wegen mangelhafter Besbachtung ober Anwendung ungleicher Objekte. So

¹ Act. acad. suec. a. 1762. Bergmann Opuscula B. V. p. 366. Bilfon ichreibt an Bergmann: De electricitate crystalli Islandicae. "Scriptunculam paro, qua turmalini aliarumque gemmarum electricarum natura illustratur. Species quaedam hexaedra hoc singulare privumque sibi habet, quod materiam electricam semper juxta crystalli axim transmittat. Quo invendo ideo potissimum laetor, quod ante hoc biennium in literis ad Heberdenium datis scripserim, electricae materiae unam tantum viam paratam esse, qua turmalinum pervadat, cam nempe, quae per transversum lapidem ducitur, éjusque compagem sequitur. deram, cuivis turmalino duos veluti polos electricos esse, quos difficulter Jam vero cognovi hos polos extremos compagis fines mutes vel tollas. Rach einem Bergleich mit bem Berhalten bes Magnets schließt er: "Electricam materiem in turmalino omnibusque gemmis, quae calore electricae fiunt, particularum compagem sequi. — p. 368, 369.

behauptete Hill, daß die doppelte Strahlenbrechung nur jenen durchs sichtigen Körpern eigen seh, welche aus rhombischen Partikeln bestehen und Newton hätte unrecht, daß er diese Eigenschaft auch dem Bergstroftall zuspreche. Sie komme nur dem rhombischen Spath und zwar nicht bloß dem isländischen zu, wie Linné, Wallerius und Cronsskedt zu. der Meinung sehen, sondern jeder durchsichtigen Art desselben. Der gibt die Art der Brechung in durchsichtigen natürlichen. Körpern solgendermaßen an:

- 1) Talt in biden Massen erhebt die Linie.
- 2) Selenit biegt fie.
- 3) Rrhstall (b. i. Bergkrhstall) breht sie und
- 4) der Spath gibt fie doppelt. 2

Hill hat die Arpstallsormen des Kalkspaths aufmerksam besbachtet und bespricht ihre Bildung. Dabei sucht er das Verkehrte der Annahme Linne's zu zeigen, daß ein Salz die Form der Arpstalle bestimme und daß man damit so weit gehe, ein solches anzunehmen, wenn es auch nicht nachweisdar seh, da man eben die Erscheinung der Arpstallisation schon als Beweis für ein verborgenes Salz gelten lasse.

Unter den physischen Eigenschaften war auch die Phosphorese cenz der Mineralien Gegenstand der Untersuchung von Lavoisier (1776), Macquer (1777) und Wedzword (Phil. transact. für 1792).

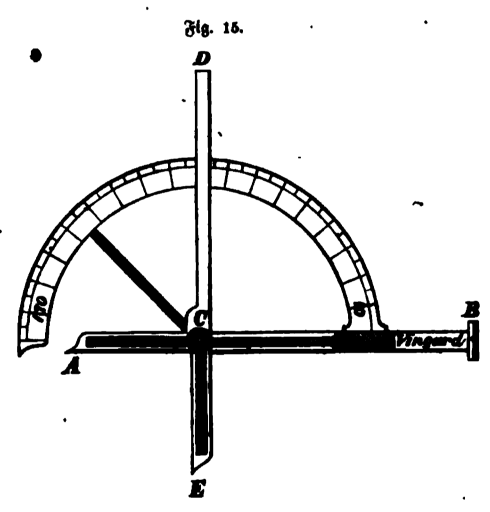
- J. Hill, Spatogenesia. London 1772. This power resides in all Spar I have examined. No body has this construction excepted Spar; therefore no other natural or artificial substance has this power of double refraction. Even Sir Isaac Newton has said, Crystal has something of this power; in vain: for no authority can stand against the testimony of the senses. p. 4, 5.
 - 2 1) Talc in thick masses elevates the line.
 - 2) Selenite waves it.
 - 3) Crystal distorts it.
 - 4) Spar gives it double. p. 5.
- 3 When, fagt er bei biefer Gelegenbeit, Theory can rech this heighth, it may do what it pleases: to create Causes, because we see Effects that seem to us to require them, is to make all things easy; and at the cheapest rate. p. 10.

Es seh hier aus der Zusammenstellung, welche Macquer 1 (Dictionnaire de Chymie. Paris 1778. t. trois.) darüber gegeben, Nachstebendes entnommen. Man kannte, daß Bergkrystall, Quarz überhaupt, Adau und andere verglasdar genannte Steine durch Aneinanderschlagen und Reiben ihrer Bruchstücke phosphorescirend werden und Nacquer glaubte, es geschehe durch die dabei stattsindende Bewegung und Erwärmung der kleinsten Theile. Es werden weiter als durch Erwärmen phospherescirend der Flußspath genannt, die Kreide und andere Kalkarten das Bittersalz, Knochenerde, Talk, Ghps, Feuerstein u. a. (vom Flußspath war die Phosphorescenz schon 1694 bekannt). Die meisten Untersuchungen dieser Art betrasen aber den Bologneserstein oder vielmehr den daraus durch Glühen mit Kohle bereiteten Leuchtstein, an der diese Eigenthümlichkeit zuerst ein Schuster zu Bologna, Vinc. Casciorolus im Jahr 1602 entdeckt hat. (Vergl. auch Walkerius Systems mineralog. 2. ed. 1778. t. I. p. 188 sq.)

Wenn man in den zulett erwähnten krystallographischen Arbeiten auch anerkennen muß, daß eine genauere Beschreibung der Formen geübt und ein gewisser Jusammenhang derselben hervorgehoben wurde, so bewegte sich die Untersuchung doch immer noch in den alten Geleisen und ein entscheidender Schritt vorwärts konnte erst geschehen, wenn man zur Kenntniß der Neigungswinkel der Krystallslächen gelangt und das Winkelmessen überhaupt mehr als die dahin vervollkommnet war. Das Fortkommen jeder Naturwissenschaft hängt vorzüglich von der Herbeischaffung neuer Mittel zur Untersuchung ab; ein einziger Apparat, ein einziges Instrument haben oft mehr dazu beigetragen als alles Studiren und Interpretiren mit bloßer Spekulation und Philosophic. Und so hat auch in der Krystallographie die Erfindung eines Instruments zum Messen von Neigungswinkeln ganz neue Gesichtspunkte eröffnet. Die meisten Krystallsorscher begnügten sich, ebene Winkel zu messen, wo die Art der Flächen und die Größe der Krystalle besonders

¹ Pierre Joseph Macquer, geb. 1718 zu Paris, gest. 1784 ebenbe. Professor ber Chemie am Jardin du Roi zu Paris, tonigl. Cenfor und Milauffeber ber tonigl. Porcclaufabrit zu Sebres.

su folcher Ressung einlub, die Reigungswinkel daraus zu berechnen, unterließen sie, zum Theil dergleichen für überslüssig haltend, zum Theil auch weil an den nöthigen ebenen Winkeln nicht immer Ressuns gen vorgenommen werden konnten. Romé Deliske hatte seine bereits erwähnten Untersuchungen eifrigst fortgesetzt und im Jahre 1783 ersschien die zweite-Auflage seiner Arystallographie, in welcher eine große Anzahl von Messungen von. Neigungswinkeln mit Carangeot's Soniormeter mitgetheilt sind. Romé Deliske erzählt, daß Carangeot dieses Instrument zum Zweck, Arystallsormen zu modelliren, ersunden und durch den Mechaniker Vinçard habe aussühren lassen. Er gibt nachstehende Abbildung. (Fig. 16.)



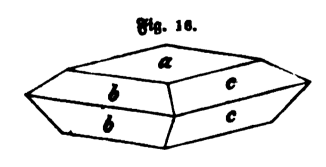
Bekanntlich ist an diesem noch gegenwärtig gebrauchten Instrument der Zeiger ED an dem graduirten Kreisbogen beweglich und wird der Krystall, an welchem ein Kantenwinkel gemessen werden soll, so zwischen die Scheere ACE gebracht, daß AC rechtwinklich auf der Kante ruht und dann der Zeiger bewegt, die sowohl AC als EC genau an die beiden sith schneibenden Krystallslächen anliegen. Sowohl der Zeiger

1 Crystallographie. T. IV. Explication de-la Planche VIII. p. 26.

als die Platte A.B können zum Meffen aufgewachsener Krystalle burt Schieben bei C verkürzt werben. Die mit diesem Instrument angestellter Messungen waren bei vielen ber ausgebildeteren Erpstalle hinlänglid genügend, um zu zeigen, welche Kanten und Ecken gleicher Art waren und wie sich manche unterscheiden, die man gewöhnlich für gleich ge nommen hatte. Deliste besaß eine der reichsten Arpstallsammlunger und hatte Gelegenheit zu umfassenden Beobachtungen, 1 die er nicht nur auf Mineralien, fondern auch auf die künstlichen Salze ausdebnte Man staunt, wenn man die mitgetheilten Abbildungen überschaut. welche über 400 Arpstallformen in schattirter wohlgelungener Zeichnung darstellen und die mannigfaltigsten Combinationen enthalten. So sind man 3. B. alle Gestalten des tesseralen Systems, sowohl holoebriich als hemiedrische und eine Menge von Combinationen Derfelben, der unter mehrere, welche eine sehr aufmerksame Beobachtung beurkunde wie die unsymmetrischen Zuspitzungen der Würfelecken durch die Fläcke des Diakisdodecaeders. Unbegreiflich ist, daß Deslisle die Fläcks der abgebildeten Krystalle ohne alle Bezeichnung ließ, daher ihre & schreibung zum Zweck der Winkelangaben unnöthig weitläufig werden mußte und manchmal sogar schwer herauszufinden ist, welcher Neigunge winkel gemeint seh. Als eine Probe seiner besseren Messungen mögen hier einige nebst den bezäglichen Abbildungen, wie sie im Drigim vorkommen, einen Plat finden, wobei ich aber zur leichteren Berstän digung die Flächen mit Buchstaben bezeichnet und die Schattirung weggelassen habe.



Rach Romé Deliste.



$$\frac{b}{b} = 110^{\circ}; \ \frac{c}{c} = 145^{\circ}.$$

Rach ben gegenwärtigen Meffungen.

$$\frac{b}{b} = 111^{\circ} 30'; \frac{c}{c} = 143^{\circ} 20'.$$

1 Er hat vierzehn Cataloge und Beschreibungen verschiebener Mineralien, sammlungen angefertigt, die er im B. III. p. 601 anführt.

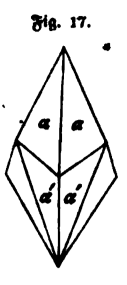
2) Calcit (Fig. 17). .

Scheiteffantenwinkel nach Deliele.

$$\frac{a}{a} = 142^{\circ} 30'$$
 unb $\frac{a'}{a'} = 105^{\circ}$;

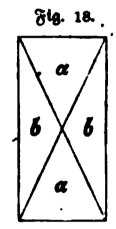
Rach ben gegenwärtigen Meffungen.

$$\frac{a}{a} = 144024'$$
 unb $\frac{a'}{a'} = 104038'$.

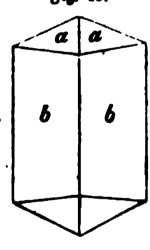


3) Barpt (Fig. 18).

$$\frac{a}{a} = 77^{\circ}; \frac{b}{b} = 105^{\circ}; \frac{a}{a} = 77^{\circ} 43'; \frac{b}{b} = 105^{\circ} 24'.$$



$$\frac{b}{b} = 120^{\circ}; \frac{a}{b} = 135^{\circ}; \frac{b}{b} = 124^{\circ} 19'; \frac{a}{b} = 135^{\circ} 27'.$$



Die Messungen sind aber nicht immer entsprechend und es ist auffallend, daß er z. B. am Rhombendobecaeder des Granats, welches ihm wohl in zahlreichen Exemplaren zu Gebote stand, die Kantenswinkel zu 125° angibt; auch sindet sich kein Bersuch mit den Reigungsswinkeln die ebenen Winkel zu berechnen oder zu kontroliren und so umgekehrt. Die ebenen Winkel am Spaltungsrhomboeder des Calcits gibt er zu 102° 30' und 77° 30' an, indem er gegen seine Borgänger Bartholin, la Hire und Hubgens, welche 101^0-101^0 52' annahmen,

bemerkt, daß man ihn nicht an Spaltungsflächen, sondern an äuser: Arhstallflächen bestimmen musse, oder, fügt er hinzu, am rhomboidair Spatheisenstein, welcher genau die Form des isländischen Spathes dan

Die Spaltungsverhältnisse beachtete er wenig und obwohl er alle primitive Form der Kalkspathkrystalle ein rhomboidales Parallelepipeder annahm, so will er damit doch nicht das Spaltungsrhomboeder aller gemeint haben.

So sagt er, der Abbé Haup habe nach dem Borgang Beismanns geglaubt: "que les cristaux calcaires avoient tous un novau rhomboldal entièrement semblable au cristal d'Islande etc und fügt hinzu: "Je serois curieux de savoir comment ces des sieurs s'y prendroient pour extraire un pareil novau du spet calcaire muristique, dont les rhombes sont engagés dans un set directement contraire à ceux du crytal d'Islande." !

Für diesen spath calcaire muriatique werden die ebenen Winder Flächen zu 75° und 105° angegeben und der Scheitelkantenwink zu 65°.

Ungeachtet die Messungen vieles zu wünschen übrig ließen, it gaben sie doch hinlängliche Beweise von der Beständigkeit ber Krystallwinkel und Romé Deliste hat dieses Naturgesetz zuerft als allgemein geltend erkannt und ausgesprochen.

Indem er die Beränderungen durchgeht, welche ein Arpstall durch Abstumpfung (troncature) an seinen Eden (angles solides) und an seinen Kanten (angles simples, qu'on appelle arètes ou bords) erleidet, sagt er: "Mais, au milieu des variations sans nombre dont la sorme primitive d'un sel ou d'un cristal quelconque est susceptible, il est une chose qui ne varie point, et qui reste constamment la même dans chaque espèce; c'est l'angle d'incidence ou l'inclinaison respective des saces entre elles."

Die bezügliche Neigung der Flächen gegen, einander sep daber wahrhaft charakteristisch, weil sie bei jeder Species immer dieselbe und

¹ T. I. p. 503.

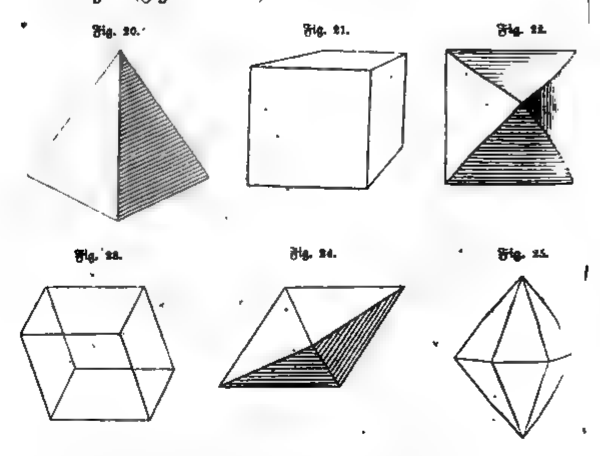
² T. I. p. 70, 71.

rabhängig von der mannigfaltig verschiedenen Ausdehnung der Flächen nd den durch Abstumpfungen hervorgebrachten Beränderungen sep. 1 (18 Beispiele führt er an, daß, obwohl am Maun, am Zucker und m Salpeter die primitive Form ein rechtwinkliches Oktaeder sep, dieses Itaeber bei den drei Salzen verschiedene Winkel habe, beim Alaun seh rie Neigung der Flächen an der Basis beständig 1100, beim Salpeter betändig 120° und beim Zucker 100°. Beim Bergkrystall sey der Winkel der Flächen an der Basis 1040 und der spipe Winkel der Dreiecke immer 400, beim tartre vitriolé sep aber jener Winkel immer 1100 und dieser 360. Früher hatte er diese Formen für ganz gleich gehalten, der eigentliche Un= terschied der Pyramide des schwefelsauern Kalis von der des Quarzes war ibm ungeachtet ber gemachten Unterscheidung verborgen geblieben. Er unterscheibet zwischen primitiven und sekundären Formen, die erstern sepen durch die integrirenden Moleküle, welche wieder ein Produkt der konstituirenden, zusammengesetzt. Die Form dieser konstituirenden tenne man nicht. So sepen z. B. die integrirenden Moleküle eines würfligen Steinsalzkrystalls kleine Würfel, die konstituirenden aber sepen Säure und das Alfali, welche an sich keine Würfelform haben, durch ihre Vereinigung aber eine solche annehmen.

1 p. 70 sagt er auch (Anm. 47): J'entends répéter tous les jours, et par des gens d'ailleurs fort instruits, qu'on peut obtenir le tartre vitriolé sous plus de cinquante formes différentes, et qui partent de là pour nier la constance de la forme dans les cristaux. Mais si ces personnes, au lieu de fronder la science des cristaux, vouloient se donner la peine de l'étudier, elles ne tarderoient pas à s'appercevoir que toutes les formes du tartre vitriolé, de même que celles du cristal de roche, dérivent d'un dodecaèdre à plans triangulaires isocèles, sormé par deux pyramides hexaèdres jointes hase à base, ou séparées par un prisme intermédiaire plus ou moins long. Il n'est pas plus étonnant de voir la Nature donner une forme constante, quoique variable jusqu'à un certain point, à un sel, à une pierre, à un minétal, à un métal même, que de lui voir donner une saveur constante et determinée à celles de ces substances qui sont solubles dans l'eau, et à toutes une dureté, une densité, qui sont les mêmes dans chaque espèce, aux légères différences près que peut y apporter le mélange de molécules hétérogènes qui s'y rencontrent souvent interposées."

Er nimmt feche primitive Sauptformen an:

1) Das Tetraeber, 2) den Bürfel, 3) das Oftaeber, 4) & rhomboidale Parallelepipedon, 5) das rhomboidale Oftaeber x 6) das Dodecaeder mit triangulären Flächen. Er gibt bavon folger Abbildungen. (Figur 20—25.)



Die Hauptfate, zu welchen er über ben Charakter (p. 77) und Busammenhang ber Krystalle gelangt ift, find folgende:

- 1) Jebes Salz und jede aus zwei oder mehr heterogenen Principa zusammengesetzte chemische Berbindung ist der Arpstallisation fähig.
- 2) Es ist folglich jeber Arpstall einem Salz im weitesten Sinn bes Wortes ungehörig.
- 3) Jeder als Doppelppramide erscheinende Arpstall kann mit mehr ober weniger ausgebehntem Prisma vorkommen und ebenso
- 4) kann jeder Krystall, an welchem das Prisma an jedem Endr mit einer Pyramide begrenzt ist, ohne dieses Prisma vorkommen, und zeigt sich dabei keine Beränderung seiner Natur.
 - 5) Jeber Arhftall, an welchem bas Prisma nur eine Poramie

eigt, würde bei freier Ausbildung dieselbe Phramide auch am andern Ende zeigen, man kann daher von einer Phramide auf die andere Gließen. — Damit hat Romé Desliste das Geset des Flächens axallelismus ausgesprochen.

- 6) Die Flächen eines Arhstalls können in ihrer Form und in brest relativen Ausdehnungen variiren, aber die bezügliche Neigung dieser Flächen ist beständig und unveränderlich bei jeder Species.
- 7) Ein Krhstall mit einspringenden Winkeln ist aus zwei oder mehreren Individuen zusammengesetzt oder auch aus zwei umgedrehten Hälften desselben Kryskalls. Ein solcher Kryskall heiße Macke. Es wird auf viele Hemitropinen und Zwillinge hingewiesen, am Syps, Hyacinth (d. i. die Spec. Harmotom), Staurolith, Schörl, Feldspath, Spinell, an den Markasiten und am Zinnstein. Von allen sind sehr kenntliche Abbildungen gegeben.
- 8) An einem Arhstall können Eden und Kanten abgestumpft und die neu entstehenden Eden und Kanten wieder abgestumpft sehn, ohne daß damit eine besondere Species angezeigt wird. Dergleichen Abstumpfungen (troncatures ou surtroncatures) sind zufällig, denn an Krystallen derselben Gruppe zeige sie sich an einigen Individuen und an andern nicht.
- 9) Je mehr. sich ein Krystall der elementaren oder primitiven Form nähert, desto einfacher erscheint er und desto ebener und geradzliniger sind seine Flächen, im Gegentheil aber mehren sich die Flächen und werden nach und nach krummlinig.
- 10) Rugelförmige, auch linsenförmige Arpstalle, wenn ihre Kanten verschwunden sind, mussen als unregelmäßige Aggregate kleiner Krystalle angesehen werden, ebenso sehen die Stalactiten krystallinische Aggregate.
- 11) Eingeschlossene Arpstalle find früheren Ursprungs als die einsichließende Masse, Arpstalle in Klüften und Hohlräumen können weit

Die Arpstalle und Zwillinge des Feldspaths von Baveno hat zuerst der Brofessor Hermengild Pini zu Mailand abgebildet und nach dem ungefähren Aussehen beschrieben. Mémoire aur des nouvelles Cristallisations de Feldspath etc. Milan 1779.

späteren Ursprungs sehn als das umgebende Gestein, so die Zeolinund Calcite in Hohlräumen der Lava.

12) Jede salinische Substanz, deren Bestandtheile sich gegensen vollkommen sättigen und verbinden, nehme die Form des Büril oder seines Gegenkörpers, des Oktaeders an, andere Verbindungs dagegen krystallisiren in prismatischen oder rhomboidalen Formen. Lie tere sehen leichter zersetzbar 20.

Er erkennt das Borkommen pseudomorpher Arpstalle, die 🖫 über andere gebildet und deren Form angenommen haben, nach 🎏 störung der Unterlage bleiben sie als hohle Arpstalle übrig. Ein B spiel gebe der würflige Quarz, der diese Form fremden Arhstallen 🔤 Schwefelkies, Bleiglang ober Flußspath verbanke. Wenn man auf die primitiven Moleküle mathematisch bestimmen könne, so sey dasihren Aggregaten nicht der Fall. Wenn man annehmen könne, = der Würfel, das Dobecaeder und Jossaeder aus Phramiden zusamm gesetzt sepen, die sich mit ihren Spitzen im Centrum des Krofberühren, so können die wirklich vorkommenden Arpstalle dieser = nicht so gedacht werden, denn sonst gebe es daran nicht die be mannigfaltigen Abstumpfungen, auch bilden die integrirenden Wir moleküle des Meersalzes bei ihrer Aggregation nicht immer gri Bürfel, sondern sehr oft rectanguläre Parallelepipeda 2c. Der Borgasolcher Aggregation seh uns verhüllt, denn die primitiven Moleküle, E welchen die Natur arbeite, sepen für unsere Sinne nicht wahrnebmer

Romé Desliste ist gegen seine Borgänger weit voraus in hätte eine chemische Analyse überall seine Forschungen unterstürfönnen, so wäre ihm auch die Unterscheidung von Mineralsperinsglich gewesen, welche, obwohl sehr verschieden, ihrer ähnlichen son wegen zusammengestellt wurden. Er gibt im dritten Band sexpstallographie ein Verzeichniß aller den Gegenstand betressen. Autoren. 1 Der Name Werner kommt nicht vor, Steno rie

¹ Er bezeichnet u. a. die Arpstallbeschreibungen von Demeste (Lettres 1. Docteur Bernard sur la Chimie etc. Paris 1779) als die vollständigste die seit seinem Essai de Cristallographie erschienen.

Gulielmini werden erwähnt, doch findet sich keine Angabe, daß sie, freilich nicht so allgemein und durch solche Beobachtungsmittel unterstützt wie Deslisle, die Beständigkeit der Winkel an Kryskallformen erkannt haben. Unter benen, welche bas Konftante ber Kryftallformen nicht zugestehen wollten, nennt et auch Monnet, welcher barin so weit ging, daß er behauptete, die Natur binde sich an keine Regel, ibre Regel sep, keine zu haben, sie verändere die Gestalt der Mine: ralien je nach der Gegend, wo sie vorkommen, ohne Rücksicht auf ihre Natur und Zusammensetzung. 1 Von andern zur Krystallisation theilweise bezüglichen physischen Eigenschaften bespricht Romé Deslisle die Dutchsichtigkeit. Er sagt, sie setz bei den Steinen ein Zeichen der Homogenität der integrirenden Moleküle und werde durch deren rasche und ungeregelte Aggregation ausgehoben. Die Härte und das specifische Gewicht sepen wesentlich und von der Mischung abhängig, nicht von den verschiedenen Graden des Austrocknens, wie sonst tüchtige Chemiket wohl geglaubt haben, benn sonst müßte ber Bergkrystall aus Indien oder von Madagastar viel härter seyn, als der europäische, auch nehme das specifische Gewicht keineswegs mit der Härte zu, wie Bergmann gemeint habe, benn der härteste bekannte Stein, der Diamant, setz leichter als viele weniger harte Edelsteine und der weiche Schwerspath übertreffe alle am specifischen Gewicht. 2

Monnet, Nouveau Système de Mineralogie. Paris 1779. "L'auteur. Inspecteur général des mines, et qui connoit sans doute mieux que personne la physionomie et l'allure des mineraux, dit pag. 36: que le but de la Cristallographie est abusif — pag. 39: que la Nature ne s'assujettit à aucune règle, que sa règle est de n'en avoir aucune; qu'elle varie la sorme des minéraux selon les contrées où elle les produit, sans avoir égard à leur nature et à leur composition." — Ant. Grimoalb Monnet, geb. 1734 ju Champeir in Auvergne, gest. 1817 ju Baris.

² In ter Abhandlung "De terra gemmarum" sagt Bergmann, indem er auf die Thonerde der Etelsteine hinweist: "Quantane ideo opus suit exsiccatione, ut eo usque potuerit indurari compages? Canicula earum regionum, quae extra tropicos sunt sitae, huic negotio impar est: Indiarum requiritur magis continuus servidiorque aestus. Indurationem condeusatio comitatur, gravitatem specisicam augens, unde etiam gemmae

Bergmann kommt in einer Abhandlung von 1784 noch einwal auf die Werthung der äußeren Kennzeichen gegen die chemischen zurüf und bleibt wesentlich bei seinen früheren Ansichten. Die Abhandun: ist betitelt: Meditationes de Systemate Fossilium naturali. 1 20: oft citirte Sprichwort, der Farbe nicht zu sehr zu vertrauen, finde ver züglich bei der Orpctologie Anwendung. Der Reflex der Strahlen, welche die Farbe hervorbringe, hänge von der Beschaffenheit der Oberfläck ab und seh durch Wärme und selbst. durch das Tageslicht veränderlich so daß die Farbe allmälig ganz verschwinden könne. Färbung eine durchsichtigen Substanz entspringe von den durchgebenden Strable und zeige eine gewisse Attraction an; es sey bekannt, daß die Durch sichtigkeit von der Anordnung der materiellen Theilchen abhänge und daß sie, wenn diese gestört sep, verschwinde und mit ihr jede Wirkum welche sonst durchgehende Strahlen ausüben. 2 Daß er ungeacht seiner kryftallographischen Entdeckungen, die ihn eher das Gegent hätten lehren können, ber Krystallform und Struktur keine Sicherk: und Beständigkeit zuerkannte, ist bereits erwähnt worden, hier sprick er es noch bestimmter aus, indem er sagt: Forma aliaeque quas tates externae, quae solis sensibus possunt dijudicari, a rebus pendent circumstantibus, pro re nata multiplici modo variantibus manente intrinseca natura eadem. Man habe zwar mit einiger Wahrscheinlichkeit an einen Zusammenhang der Form mit der Art der Substanz geglaubt, er habe aber gezeigt, daß diese Lehre falsch in Si igitur, schließt er, sigura regularis et optime determinata etiam fallit, nulli sane notae superficiariae fidendum esse patet, quippe quae diversissimis saepe materiis communes, et in eadem nulla modo constantes sunt.

hoc respectu aliis crystallis terrestribus palmam praeripiunt. Opusc. Il. pag. 98.

¹ Opuscul. T. IV. p., 180.

Omnia hace spectacula, sagt er weiser, a moleculis phlogisticis derivanda videntur, quarum diversa vel copia, vel magnitudo, vel elasticitas: vel etiam velocitas, colorum determinat differentiam. Opuscul. T. IV. p. 190.

Die Härte hält er nicht für wesentlich, weil sie von zufälligen Umständen des Austrocknens einer Substanz abhänge. Der weiche Thon werde ohne materielle Veränderung durch Erhitzen immer härter und zuletzt so hart, daß er am Stahle Funken gebe.

Das specifische Gewicht erkennt er für die Metalle und ihre Mischungen als ein wesentliches Kennzeichen an, für die andern Fosssilien seh es so schwankend, daß deren Natur und Zusammensetzung dadurch nicht zu bestimmen seh.

Es gelte also das Juvenalische: fronti nulla sides, gleichwohl sepen die äußeren Kennzeichen bei genauer Bestimmung, wie sie der berühmte Werner mit Glück versucht habe, tauglich zur Unterscheisdung von Varietäten und ein geübtes Auge könne wohl von ihnen direkt zu entscheidenden Experimenten geführt werden.

Um dieselbe Zeit, da in Deutschland die Krystallfunde durch Werner, in Schweden durch Bergmann und in Frankreich durch Romé de l'Isle Gegenstand eines specielleren Studiums geworden ist, in den achtziger Jahren gesellte sich zu den genannten ein Forscher, welcher an genialer Auffassung des Gegenstandes und an seiner Beobachtungsgabe sie alle weit übertraf, es war der Abbé René Just Haup. Dieser ebenso bescheidene als ausgezeichnete Mann war, der Sohn eines Webers zu St. Just, Departement Dise, am 28. Februar 1743 geboren. Er bekleidete über 20 Jahre eine Lehrstelle am Collège des Cardinal Lemoine, wurde 1793 Mitglied der Commission für Maße und Gewichte, 1794 Conservator des Cadinet des mines, 1795 Lehrer der Physis an der Normalschule und 1802 Prosessor der Mineralogie am Museum d'Histoire naturelle und an der Faculté des sciences. Er starb am 3. Juni 1822 zu Paris.

Seine ersten Arbeiten über die Struktur des Granats und der Ralkspathe erschienen 1781 (Journal de Physique 1782), seine Absandlung "Essai d'une theorie sur la structure des cristaux etc." erschien 1784 und eine ähnliche "Exposition abregée de la theorie de la structure des cristaux. 1793;" sein berühmtes Buch. Traité de Mineralogie" aber in erster Anslage 1801, und somit Robell, Geschichte der Mineralogie.

wird es geeignet seyn, seine Arbeiten im nächsten Zeitabschmitt abesprechen.

Die Krystallforschungen gingen auch weiter in dem schon stübe mehrmals betretenen Gebiete ber Arhstallogenie. Hier war es w züglich Leblanc, 1 welcher sich mit betreffenden Experimenten k schäftigte und dabei erkannte, daß das Wachsen eines Arpstalls aller durch Juxtaposition der materiellen Theilchen stattfinde und Ausnut men nur scheinbar sepen. (Observation sur la Physique, sur l'H stoire naturelle et sur les arts. XXXI. 1787. p. 29.) Gr in mannigfaltige Mischungen verschiedener Salze ber, von Rupferviri: Eisenvitriol, Bittersalz 2c. und beobachtete, daß sich vollkommen ben genc Arpstalle aus den Lösungen bildeten und daß ein vorherrschenk Salz anderen der Lösung beigemengten seine Form aufzwingen kom so der Alaun dem beigemischten Eisenvitriol und Glaubersalz, = welchem diese in Oktaedern krystallisiren (A. a. D. p. 93). untersuchte auch die möglichen Bedingungen einer Formänderung = zeigte, daß eine Alaunlösung mit Thonerdehydrat gekocht, stalle in Würfelform gebe (p. 241), daß ferner ein Alaunoktaeda: solche Lösung gebracht, in die Würfelform sich verändere. Er für einen wesentlichen Unterschied, ob ein Krystall in dem oberen at unteren Theil einer Lösung fortwachse, daß die Vergrößerung in k. tiefer liegenden Flüssigkeit auffallend bedeutender sey, daß an M Oberfläche dagegen sogar Krystalle oft wieder aufgelöst werden x. und er schließt daraus auf eine ungleiche Bertheilung der kryftallisieban-Moleküle in einer Lösung. Auch über die Veränderung der Lage eine fortwachsenden Arpstalls, über die nöthige Temperatur 2c. stellte : Versuche an und hob hervor, daß die freiwillige Verdunstung die vol kommensten Arpstalle gebe und daß die sog. überzähligen Flächen 🗠 Flächen sekundärer Gestalten an einer Grundform) nur entstehen, went ein durch Lösung theilweise angegriffener Arhstall wieder zum Fort wachsen gebracht werde (Observations etc. XXXIII. 1788. p. 374)

¹ Ricolaus Lebland, gest. 1806, vor der Revolution Chirurg the Bergogs von Orleans, später-Administrator des Seinebepartements.

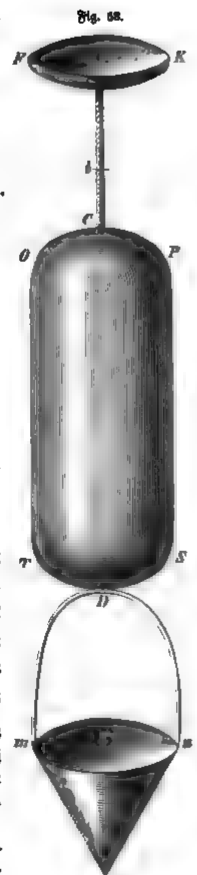
Er hat seine Ersahrungen in einer besonderen. Schrift "De la Crystallotechnie ou Essai sur les Phénomènes de la Cristallisation" gesammelt, welche 1802 erschienen ist.

Die Leistungen Kirmans find im jolgenden Rapitel erwähnt, da sie vorzugsweise Die demifche Seite ber Mineralogie betreffen; bier mag nur bemerkt werben, bag er in Beziehung auf die Krystallisation sich nicht weit einlaffen wollte. "Die Abanderungen in ber Beftalt froftallifirter Rorper, fagt er in feinen Anfangsgründen ber Mineralogie, werbe ich anzugeben nicht versuchen, besonders ba ich ihr Detail als sehr wenig nütlich ansehe." Das fpecififche Gewicht fuchte er genau ju beftimmen und bie Angaben von Briffon, 1 welche bamals vorzüglich galten, zu vervollständigen. Er bebiente fich babei ber von Richolfon ? erfundenen Sentwage. Saut berichtet über Diefes Inftrument mit Beigabe ber Abbilbung (Figur 58) im Journal d'Histoire naturelle. T. L. 1792. (abersett im Journal ber Physik von A. C. Gren, B. 5, 1792). Man belaftet auf bem Teller A bie in einem Cylinberglas mit bestillirtem Baffer fcmimmenbe Bage, bis

Mathurin Jacques Briffon, geb. 1723 zu Fontenai-le-Peuple, gest. 1806 zu Broiss bei Berfailles, Professor ber Physit ber Centralichulen zu Paris. — Pesanteur specifique des corps. Paris 1787.

2 Billiam Richolfon, geb. 1753 zu London, gest. 1815 ebenda, zuleht Swifingenieur und Litterat, in London wohnhaft. Description of a new-instru-

ment for measuring the specific gravities of bodies. (Mem. Manchest, Soc. II. 1787.)



sie an den Feilstrich bei b einsinkt, legt dann die Probe auf und dinkt durch zugelegte Gewichte die Wage wieder dis d zum Sinken. Durch Abzug der Summe der Gewichte von der ersten Belastung ersähn man das absolute Gewicht der Probe = p. Diese wird dann auf die Fläche des Regels dei E gelegt, wobei die Wage steigt und dann die zum abermaligen Einsenken die d nöthigen Gewichte den Gewichts verlust im Wasser = q angeben. Das specifische Gewicht = p.

II. Von 1750 bis 1800.

2. Mineralchemie.

Wir begegnen zu Anfang bieses Zeitraumes einem Forsche welchem die chemische Mineralogie wesentliche Fortschritte verdank aber auch die nichtchemische hat von seinen Arbeiten viele werthvolk Belehrungen und Aufklärungen gewonnen. Es ist der damalige schwe bische Berghauptmann Axel von Cronstedt, 1 welcher im Jahr 1758 anonym eine Mineralogie herausgab unter dem Titel: til Mineralogie, eller Mineral-Rikets upstellning. Stockh., 1760 von Wiedemann und 1770 von Brünnich in heutscha Uebersetzung erschien. Durch seine chemischen Forschungen geleitet, machte er aufmerksam, wie unbegründet die Unterscheidung von Erden, Sand- und Steinarten in eigenthümliche Klassen seh und wie die Felsarten, Schiefer, Versteinerungen und Naturspiele unrichtig beurtheilt und mit den Mineralien vermengt worden sepen. Erden und Steinarten bringt er in eine Klasse, "weil sie ihren Grundtheilen nach einerlei sind, weil diese in jene und umgekehrt jene in diese verwandelt werden, und weil ihre Grenzen nach der Härte und Weiche unmöglich jemals genau bestimmt werden können. Wo höret nach

¹ Azel Friedr. von Cronstedt, geb. 1722 zu Söbermanland, geft. 1765 zu Stocholm, Bergrath.

Diesen Gründen die Kreide auf, und wo fängt der Kalkstein an in den englischen Erdschichten."

"Der Sand ist an sich nichts als kleine Steine. Sobald man also dem Sande einen besonderen Platz einräumt, muß man den Klappersteinen gleiches Recht widerfahren lassen. Die losen Erdsteine und zuletzt die Berge müssen ihre besondere Klassen haben."

"Felssteinarten können auch aus eben der Ursache in ein Spstem nicht aufgenommen werden. Es wäre dieß ebenso ungereimt, als wenn man in der Kräuterkunde den Mistel und dergleichen Gewächse nach den Geschlechtern und Gattungen der Bäume und Kräuter, und nach den Nauern und Wänden, darauf sie sich angehängt haben, in Geschlechter und Gattungen eintheilen wollte."

"Durch Schiefer wird eine Figur, nicht aber eine besondere Art der Eigenschaft angemerkt. Die Beschaffenheit der Theile, die ich gerne beobachte, indem oft in dem Verhalten einiger Unterschied darauf berubet, betrifft dieselbige nicht, sondern nur eine gewisse Lage im Gebürge. Doch würde ich mir gewiß Gewalt angethan haben, wenn die Eigenschaft, sich in Schiefer zu theilen, einer gewissen Art allein eigen wäre. Allein dieß ist weit gesehlet. In Jemteland hat man reinen Luarz, schuppenartigen und dichten Kallstein, versteinerten Eisenthon, Alaunerze und viele Felösteinarten, die wie Pappe in dünne Schiefer getheilt werden können."

"Naturspiele (lusus naturae) haben keinen besondern Plat — benn Bergkrystalle kommen mir ebenso künstlich vor, als die in gewissen Figuren erhärteten Mergelgattungen (Malrekor) und der Glaskopf pfleget oft eine fürtrefflichere Figur zu haben, als der ihm verwandte Ablerstein."

"Figurirte Steine oder Abbildungen von Gewächsen, Thieren und dergleichen Beränderungen, die Farben in den Steinen verursachen können, sind meiner Einsicht nach von weit geringerer Wichtigkeit und größerer Schwierigkeit, besonders da die Menschen nicht einerlei Einbildungskraft haben, daß einer mit dem andern von gleichen Gedanken sehn könnte und also können alle zu dieser Klasse gehörige Körper unmöglich bestimmt werden. Der Nutzen derselben ist auf sehr gering, ja fast gar keiner, indem alle Werke des Schöpfers im ihn gleich künstlich und unserer Bewunderung in gleichem Grade wertssind. Es entsteht vielmehr aus einem solchen Geschmacke eine Pedarterei, die die Leute nach und nach von der rechten Kenntniß zur Ausmerksamkeit auf Kleinigkeiten ableitet."

Die Versteinerungen sehen auch nur bezüglich ihrer Substan; Gegenstand der Mineralogie. "Ob die Korallen Gewächse oder Webnungen gewisser Würmer sind, überlasse ich andern auszumachen, und nehme sie alsdann erst mit vieler Kaltsinnigkeit in diesen Entwurf aus wenn sie entweder zu Kreide zermulmt, oder in Spath und dergleicher Körper verwandelt worden sind."

In Betreff der Bezoare sagt er: "Steine aus Thieren und Fischen sind theils aus brennbaren Theilen, Salzen und einem gert gen Theil von Erde zusammengesetht; theils aber mit den Gebeime der Thiere von einerlei Beschaffenheit und können daher ebenso wen; in ein System ausgenommen werden, als die Rerne in den Früchter. Die Steine aus dem Büffelochsen und der Hutfilz sind in so weit wer einander unterschieden, daß der erstere durch den motum peristalticus in den Eingeweiden der Thiere, der letztere aber durch den Fleiß der Renschenhände zusammengesiszt werden. Sollten denn nicht die Steine aus den Büffelochsen und andern Thieren als relicta animalia an gesehen werden."

Nach den angeführten Grundsätzen wird von Cronstedt ein sehr zweckmäßige Säuberung und Sichtung des mineralogischen Gegenstandes vorgenommen und ohne Rücksicht auf zufällige Aeußerlichten Zusammengehöriges vereinigt.

So sindet sich Kreide, Marmor, Tropfstein und krystallisister Kalkstein naturgemäß zusammengestellt und werden durch eine vorausgeschickte chemische Charakteristik kenntlich gemacht und bestimmt.

Die chemischen Erfahrungen waren freilich noch zu weit zurück, um dergleichen Charakteristik überall gleichmäßig durchzuführen und bei den Kieselarten sagt er, daß ihm in Ermangelung der chemischen

2. Mineralchemie.

Stenntnisse nichts übrig bleibe, als fie als einrsache Körper anzusehen, "sie mögen so zurfammengesett sehn, wie sie wollen."

Bir werben barauf fpater noch gurud. Dommen, junadit aber ift bervorzuheben, bag Cronftebt in gebachter Schrift querft ben Gebrauch bes Löthrohrs erwähnt, Des befannten einfachen Mittele, mit ber Flamme einer Lampe ober einer Rerze bie Processe im Rleinen durchzumachen, welche mit Geblafe und Schmelzöfen im Großen vorgenommen werben, bes Instruments, welches in feiner Art für bie Mineralchemie ebenfo viel geleiftet hat als das Boniometer für die Arpstallographie. Die Art, wie Cronftebt baffelbe gebrauchte, erfahren wir aus ber Ueberfetung feiner Mineralogie ins Englifde burd G. bon Engeftrom, 1 welcher im Jahre 1765 eine Abhandlung über bas Bothrohr verfaßte und blefe mit genannter Uebersesung 1770 bruden ließ. Gie murbe bann 1773 burch Retius ins Comebifche überfest und weiter burch Chr. Chr. Beigel ins Deutsche. 2 Es ist oben angeführt

An Essay towards a system of Mineralogie, by Croustedt, translated from the Swedish by von Engeström, revised and corrected by Mendes da Costa. Lond. 1770.

2 herrn Guftav von Engeströme Beichreibung eines mineralogischen Taschenlaboratoriums und inebesondere bes Rutens bes Blaserobre in der Mineralogie. Aus b. Schwed. übers.
von Chr. Chreuft. Beigel. Greiswalde 1774.
2. Auft, 1782.



worden, daß schon Erasmus Bartholin den isländischen Sput mit dem Löthrohr untersuchte und Bergmann erwähnt, daß der schwedische Metallurge Andreas von Swab, dasselbe ungefähr um 1732 zur Mineralbestimmung gebraucht habe, die Ausbildung der Kunst der Löthrohrgebrauches aber und die erweiterte Anwendung in der Rineralogie verdankt man Cronstedt.

Sein in einem Kästchen bestehendes Taschenlaboratorium ent hielt das Löthrohr, ein Wachslicht, eine Kornzange, um kleine kind ben zu handhaben, drei Flaschen für die Flüsse: Borax, mineralisches Laugensalz (Soda) und das schmelzbare Salz des Harns, Susubile microcosmicum (Phosphorsalz). I Ferner einen Hamme und eine stählerne Platte, ein Mikrostop, einen Feuerstahl, eine Huseisenmagnet, eine seine Feile, ein Gestell für das Licht, einer Ring von Sisen, um beim Zerschlagen der Proben das Wegspringe zu verhindern.

Bei der Untersuchung wird aufmerksam gemacht, die Probe webem Bergrößerungsglas auf ihre Reinheit zu prüsen, auch die Härte x Dann folgt die Anweisung über das continuirliche Blasen, die Flamme die Kohle als Unterlage, die Größe der Probe, wosür 1/8 Zoll im Duadrat 2c. Das Platin war damals noch wenig bekannt und wurd erst 1772 als Blech und Draht hergestellt, unsere jezige Pincette und der für die Behandlung der Flüsse so werthvolle Platindraht kommt daher nicht vor, sondern die Kohle war der alleinige Träger der Löthrohrproben bei allen Versuchen.

Besonders sorgfältig sind die Metallproben bearbeitet. Es wird vorgeschrieben, die Probe zuerst zu rösten, um Schwefel und Arsenik an dem Geruch zu erkennen, setzteren am Knoblauchgeruch des Nauches. Dann wird die Probe für sich oder mit einem Flußmittel weiter geschwolzen. Das Glaserz wird für sich oder mit Zusatz von etwas Boraz zu Silber reducirt, ebenso reines Zinnerz zu Zinn und die

¹ Eine Anleitung, dieses Salz zu bereiten, gab zuerft Marggraf in ben Denkschriften ber Berliner Akademie vom Jahre 1746. Es wurde bamals um aus harn bargestellt.

Teisten Bleierze zu Blei. Beim Zinnstein soll man etwas Borar zuschen, weil er die zu schnelle Verbrennung des Zinns hindert, auch trag man mit dem Blasen aufhören, wenn man so viel Zinn reducirt hat, daß man es erkennen kann, denn sonst verbrennt man dieses weieder. Quantitativ sepen diese Proben nicht zu machen. Indessen, heißt es, muß man dieses nicht für einen Fehler halten, da ein Steinstenner zufrieden sehn kann, wenn er weiß, was für ein Metall sich in diesem oder jenem Erze sinde.

Eisenhaltiges Schwefelblei ist zu schmelzen, bis kein Schwefels geruch mehr verspürt wird und dann mit Borax zur Extraktion des Sisens noch einmal umzuschmelzen. Ein Silbergehalt ist auch zu ents deden, wenn das Blei allmälig orydirt wird. Die Rupfererze können meistens reducirt und das Rupfer noch durch Borax gereinigt werden. Es wird die blaue und grüne Färbung bemerkt, die das Rupfer dem Boraxglase unter Umständen ertheilt.

Die Eisenerze werden nach gehöriger Calcinirung durch den Magnet erkannt, das Wismuth an der braunen Farbe, die es dem Borazglase ertheilt, das Antimon an seiner Flüchtigkeit und, wie es heißt, an seinem eigenthümlichen Geruch, welcher sich leichter aus Erfahrung kennen lernen, als beschreiben lasse. Kobalt erkennt man an der blauen Farbe, die es mit Boraz gibt. Um die Farbe zu erkennen, bilst er sich durch Kneipen der nicht ganz erkalteten Perle und Ausziehen zu einem Faden. Der Braunstein ertheilt dem Boraz eine Hazinthsarbe.

Man sieht, wie weit schon im ersten Anfange die Untersuchungen mit dem Löthrohr gebracht wurden und wie zweckmäßig die Wahl der Flußmittel war. Der Versasser gibt auch an, daß man sich statt des Blasens mit dem Munde eines geeigneten Blasedalzs bedienen könne, wie ihn die Glasblaser gebrauchen. Dem beschriebenen kleinen Apparat fügt er noch einen andern bei, um Versuche auf nassem Wege anzustellen. Zu Auflösungsversuchen werden als die wichtigsten die Salpeterz, Vitriolz, und Rochsalz-Säure bezeichnet, die Salpetersäure am meisten gebraucht. Sie löst die Kalksteine mit Brausen auf, wodurch sie von

Riesel: und Thonarten leicht zu unterscheiben. Der Gyps, heißt es, welcher aus Kalk und Vitriolsäure besteht, wird, wenn er völlig mit der Vitriolsäure gesättigt ist, von der Salpetersäure gar nicht angegriffen— ist er aber nicht vollkommen gesättigt, so braust er allerdings mit der Salpetersäure und zwar stärker oder schwächer, nachdem ihm viel oder wenig Vitriolsaures sehlt.

Bon den Zeolithen, welche Cronstedt zuerst aufstellte, wird ansgeführt, daß sie in Salpetersäure sich lösen und die Lösung die besondere Eigenschaft habe, nach einiger Zeit in eine klare Gallerte überzusgehen, die so sest sehn, daß man das Glas, worin sie ist, hin und her kehren kann, ohne daß sie herausfällt."

Ueber die Kenntlichkeit des Angriffes einer Säure auf eine scheinbar unlösliche Probe wird gesagt, daß man die Flüssigkeit abgießen und mit Laugensalz sättigen soll, wo dann, im Falle etwas aufgelöst worden, dieses niedergeschlagen werde. — Die Reactionen der einzelnen Metalle gibt Engeström nicht an, Cronstedt beschreibt sie in seiner Mineralogie und sind dabei alle dis dahin bekannten Ersahrungen benützt. Wir heben Nachstehendes hervor, um den Standpunkt solcher chemischen Charakteristik um 1760 anzudeuten.

Gold. "Vom Königswasser, welches aus einer mit Salpetersäure vereinigten Rochsalzsäure bestehet, wird es aufgelöst, aber nicht von einer jeden dieser Säuern insbesondere, oder von andern Salzaustlösungen und sauren Geistern." Die Bildung des Knallgoldes sindet sich ebenfalls in der Charakteristik angegeben. (Dieses Verhalten des Goldes war schon im 15. Jahrhundert bekannt.)

Silber. "Von der Salpetersäure und durchs Kochen von der Vitriolsäure wird es aufgelöst. Mit Kochsalz, oder dessen Säure aus der Auflösung des Scheidewassers gefällt, vereinigt es sich so mit der Säure, daß selbige im Feuer nicht davon getrennt wird, sondern zu einer glasähnlichen Masse, die Hornfilder genennet wird, zusammensschmilzt." (Dieses Verhalten des Silbers schon im 15. und 16. Jahr: hundert bekannt.)

Platin. Platina del Binto. Davon heißt es: "Ist ein in

unseren Zeiten entbedtes Metall, welches in den Abhandlungen der schwedischen Atademie der Wissenschaften fürs Jahr 1752 vom Herrn Scheffer und vom Herrn Lewis in den Philos. Transact. 1754. Vol. 48. umständlich ist beschrieben worden, doch aber so, daß man sehen kann, daß keiner von des andern Bersuchen etwas vorhergewußt dabe. In der Ausforschung der vornehmsten Eigenschaften sind beide gleich glücklich gewesen. Durch ihre Bersuche ist man von der Gleich beit dieses Metalls mit dem Golde überzeuget worden, so, daß man dulden muß, daß ihm die Benennung des weißen Goldes beigelegt werde, ob es gleich sowohl der Theorie nach, als wegen seiner Nutzbarkeit aus solgenden Ursachen vom Gold zu unterscheiden ist.

- 1. Ift es von weißer Farbe.
- 2. So schwerflüssig, daß man noch nicht im Stande ist, einen Grad des Feuers zu bestimmen, der es in Fluß bringen könnte, es sep denn durchs Brennglas, welches noch nicht versucht worden ist. Mit andern ganzen und halben Metallen schmelzet es leicht, besonders mit dem Arsenik, sowohl in dessen glas: als kalkartigen Gestalt.
- 6. Wenn es nach der Auflösung durch Zinn oder dessen Auflösung aus dem Königswasser gefället wird, gibt es keinen minetalischen Purpur. — Es kommt aus Choco in Papajan, einer peruanischen Provinz unweit dem Fluß Pinto im spanischen Antheil von Amerika."

Zinn. "Bom Königswaffer und Salzgeiste, wie auch vom reinen Bitriolöle wird es aufgelöst, allein im Scheibewaffer wird es nut zu einem weißen Pulver zerfressen."

Blei. "Es wird aufgelöst: Bon der Salpetersäure, von einem verdünnten Vitriolöle durch Digestion mit demselben (ist wohl nur gemeint, daß es davon angegriffen wird) von vegetabilischen Säuren 20. Es verhält sich mit der Rochsalzsäure, wie das Silber und man erhält dadurch ein sog. Hornblei."

benrif Theophilus Scheffer, geb. 1710 ju Stockholm, gest. 1759. ebenta, Probierer am schwebischen Bergcollegium und Münzprobierer.

² Billiam Lewis, geft. 1781, Physicus ju Ringston in Surrey.

Riesel: und Thonarten leicht zu unterscheiben. Der Gyps, beist est welcher aus Kalk und Vitriolsäure besteht, wird, wenn er völlig wert verdig ber Vitriolsäure gesättigt ist, von der Salpetersäure gar nicht angegnöre— ist er aber nicht vollkommen gesättigt, so braust er allerdings wert Salpetersäure und zwar stärker oder schwächer, nachdem ihm werder wenig Vitriolsaures fehlt.

Bon den Zeolithen, welche Cronstedt zuerst aufstellte, wird a geführt, daß sie in Salpetersäure sich lösen und die Lösung die besonden Eigenschaft habe, nach einiger Zeit in eine klare Gallerte überzugehen, die so sest sehn, daß man das Glas, worin sie ist, bin wie her kehren kann, ohne daß sie herausfällt."

Ueber die Kenntlichkeit des Angrisse einer Säure auf eine scheinkt unlösliche Probe wird gesagt, daß man die Flüssigkeit abgießen wit Laugensalz sättigen soll, wo dann, im Falle etwas ausgeltworden, dieses niedergeschlagen werde. — Die Reactionen der einzels Metalle gibt Engeström nicht an, Cronstedt beschreibt sie in sem Mineralogie und sind dabei alle dis dahin bekannten Erfahrung benützt. Wir heben Rachstehendes hervor, um den Standpunkt soldschemischen Charakteristik um 1760 anzudeuten.

Gold. "Bom Königswasser, welches aus einer mit Salpetersäus vereinigten Rochsalzsäure bestehet, wird es aufgelöst, aber nicht reieiner jeden dieser Säuern insbesondere, oder von andern Salzaus lösungen und sauren Geistern." Die Bildung des Knallgoldes sinde sich ebenfalls in der Charakteristik angegeben. (Dieses Berhalten des Goldes war schon im 15. Jahrhundert bekannt.)

Silber. "Bon der Salpetersäure und durchs Kochen von der Vitriolsäure wird es aufgelöst. Mit Kochsalz, oder dessen Säure auf der Auflösung des Scheidewassers gefällt, vereinigt es sich so mit der Säure, daß selbige im Feuer nicht davon getrennt wird, sondern übeiner glasähnlichen Masse, die Hornsilber genennet wird, zusammer schmilzt." (Dieses Berhalten des Silbers schon im 15. und 16. Jahr hundert besannt.)

Platin. Platina del Pinto. Davon heißt es: "Ist ein in

Freedischen Akademie der Wissenschaften fürs Jahr 1752 vom Herrn Scheffer und vom Herrn Lewis in den Philos. Transact. 1754.
Ich effer und vom Herrn Lewis in den Philos. Transact. 1754.
Ich al. umständlich ist beschrieben worden, doch aber so, daß man Sen kann, daß keiner von des andern Bersuchen etwas vorhergewußt de. In der Ausforschung der vornehmsten Eigenschaften sind beide Leich glücklich gewesen. Durch ihre Bersuche ist man von der Gleichs deit dieses Metalls mit dem Golde überzeuget worden, so, daß man dulden muß, daß ihm die Benennung des weißen Goldes beigelegt worde, ob es gleich sowohl der Theorie nach, als wegen seiner Russbarkeit aus solgenden Ursachen vom Gold zu unterscheiden ist.

1. Ift es von weißer Farbe.

ţ

ľ

Ì

ľ

ţ

- 2. So schwerflüssig, daß man noch nicht im Stande ist, einen Grad des Feuers zu bestimmen, der es in Fluß bringen könnte, es seh denn durchs Brennglas, welches noch nicht versucht worden ist. Wit andern ganzen und halben Metallen schmelzet es leicht, besonders : mit dem Arsenik, sowohl in dessen glas: als kalkartigen Gestalt.
 - 6. Wenn es nach der Auflösung durch Zinn oder dessen Auflösung aus dem Königswasser gefället wird, gibt es keinen mineralischen Purpur. — Es kommt aus Choco in Papajan, einer peruanischen Provinz unweit dem Fluß Pinto im spanischen Antheil von Amerika."

Zinn. "Bom Königswasser und Salzgeiste, wie auch vom reinen Bitriolöle wird es aufgelöst, allein im Scheidewasser wird es nut zu einem weißen Pulver zerfressen."

Blei. "Es wird aufgelöst: Von der Salpeterfäure, von einem verdünnten Vitriolöle durch Digestion mit demselben (ist wohl nur gemeint, daß es davon angegriffen wird) von vegetabilischen Säuren 20. Es verhält sich mit der Rochsalzsäure, wie das Silber und man erhält dadurch ein sog. Hornblei."

¹ henrit Theophilus Scheffer, geb. 1710 ju Stocholm, geft. 1759 ebenta, Probierer am schwebischen Bergcollegium und Mangprobierer.

² Billiam Lewis, gest. 1781, Physicus zu Ringston in Surrey.

Die Arhstallisation des phosphorsauren Bleioghds aus dem Schme. fluß bemerkte Cronstedt, die Mischung dieser Species war ihm aben noch nicht bekannt.

Rupfer. "Es wird von allen Säuren, nämlich von der Bittiel Salz-, Salpeter-, Gewächsfäure und von alkalischen Auflösungen im mit wohl Ammoniak zunächst gemeint) aufgelöst. — Der Rupservimmerhält eine hohe blaue Farbe. Die vegetabilische Säure hingegen gein grünes Salz, das wir Grünspan nennen. — Aus den Auslöste gen kann es in metallischer Form gefället werden und eine solche de lung bestimmt die Entstehungsart des Cementkupsers." (Schon im sien zehnten Jahrhundert bekannt).

Eisen. "Der Eisenkalk wird von Salzgeist und vom Königswissellert. Dieser Kalk wird aus den sauern Geistern durchs seine beständige Laugensalz mit einer grünen Farbe niedergeschlagen, werblau wird (Berlinerblau), wenn das Alkali mit einem brennber Wesen vereinigt ist, da das letztere sich mit dem Eisen verbindet, ist aber im Feuer ihre Farbe verlieren und braun werden." (Das riegistisirte Alkali, Blutlaugensalz, wurde 1752 von Macquer entrick

Duecksilber. "Bon der Salpetersäure wird es aufgelöst und dieser Auflösung kann es durch ein flüchtiges Alkali in ein war und durch ein seuerbeständiges Laugensalz zu einem gelben Pulm oder Kalk niedergeschlagen werden. Bom Bitriolöl wird es durch starkes Kochen mit demselben aufgelöst. Die Salzsäure thut und nichts, wenn es nicht vorher durch andere Säuren aufgelöst ist, r diesem Falle aber vereinigen sie sich und sie können zusammen sum mirt werden, durch welche Sublimation ein starker Gift erhalten wird

Wismuth. "Im Scheidewasser wird er ohne Farbe ausgelest Die Auflösung durch Königswasser aber wird roth. Aus beiden last er sich durch teines Wasser als ein weißes Pulver fällen, welche Blanc d'Espagne genennet wird. Die Kochsalzsäure schlägt ihn aus aus der Auflösung nieder, und machet mit ihm den Hornwismuth

Bink. "Er wird von allen Säuren aufgelöst, die Litrioliaus. wirket auf ihn am stärksten. Sie muß aber mit Wasser verdünst

brennbares Gas entwicke, zeigte Cavendish 1766, die Entwickelung desselben durch verdünnte Schweselsäure und Eisen kannte schon Bohle 1672.) Es wird erwähnt, daß v. Swab 1738 Zink im Großen bei Westerwick destillirte.

Spiesglas. "Vom Salzgeiste und dem Königswasser wird es aufgelöst, aber vom Salpetergeiste wird es nur zerfressen. Durch Wasser wird es aus der Auflösung, die durch Königswasser geschehen ist, niedergeschlagen."

Arsenik. "Der Arsenikkönig wird durchs Scheidewasser aufgelöst, und ist übrigens, weil er schwerlich rein zu erhalten, sondern allezeit mit andern Metallen vereiniget ist, durch allerlei Auslösungsmittel wenig untersucht."

Robalt. Robolt. "Bom concentrirten Bitriolöl, Scheide: und Rönigswaffer wird er aufgelöst. Die Auflösungen haben eine rothe Farbe."

"Der Hergrath Brandt, wird bemerkt, ist der erste, der den Kobalt untersucht hat. 1735."

Nickel. "Durch Scheibewasser, Königswasser und Salzgeist wird er ausgelöst, obgleich etwas schwerer, von der Bitriolsäure. Alle Ausschültungen färbt er dunkelgrün. Das aus demselben entstehende Bitriol erhält eben die Farbe, und das Colcothar dieses Bitriols wird durchs Rösten, sowie die Präcipitate aus den Auslösungen hellgrün. Der Salmialgeist löst die Präcipitate auf mit blauer Farbe, wenn man aber diese Solution ausdünsten läßt und den Bodensatz reduciret, ershält man keinen Aupsers, sondern einen Nickelkönig." — Das Rickel wurde 1751 zuerst von Cronstedt metallisch dargestellt.

Unter den deutschen Mineralogen, welche die chemische Charakteristik der Mineralien besonders beachteten, ist gleichzeitig mit Cronstedt, Joh. Gottlob Lehmann zu nennen. Er war preußischer Bergrath in Berlin, wo er auch Borlesungen hielt, die 1761, dann Prosessor der Chemie und Direktor des kaiserl. Museums in St. Petersburg; machte von 1765 an im Auftrag Ratharina's II. naturbistorische

Von der Kreide gibt er das Brausen mit Säuren an. "So : mein sie ift, heißt es weiter, so weiß man doch sehr wenig von ihre Entstehung; die öfters darinnen befindlichen Muscheln sind bedeutlic

Zu den Ockern rechnet er alle gefärbten aus zerstörten Enzentstandenen Erden, so außer dem gelben Eisenocker das Bergenischer Rupfergrün, Bergblau, Koboldbeschlag.

Von den Salzen unterscheidet er

- 1. Saure Salze.
- 2. Laugenfalze.
- 3. Mittelsalze.

Bu 1. gehören die Schwefel, Salz- und Salpeterfäure. Stausen mit Laugensalzen und werden damit zu Mittelsalzen, stätz den Biolensaft roth.

Das Bitriolsaure, sagt er, finde sich in der freien Luft, in & werken, wo viele Kiese anstehen, in mineralischen Wäffern und : i schiedenen Steinen und Erden. Daß es in der Luft vorkomme, erk daraus, daß, wenn man Alkali aus dem Pflanzenreich eine Zeit 🗁 der freien Luft aussetze, evaporire und krystallisire, so exhalte = : tartarum vitriolatum. "Und wer solches läugnen will, der darf = erst so gütig seyn, zu weisen, wo die unendliche Menge derer vim lischen Ausbünstungen hinkomme, die täglich von den feuerspeient Bergen, von den Rostherden, von denen Schmelzhütten, ja selbst p. benen Alaun: und Vitriolwerken in die freie Luft gejagt, mit diese zarten fluido melirt und also weit und breit herumgeführt wirt. Es folgt nun die ausführliche chemische Charakteristik, daß bick Acidum sowohl vom Salpeter als vom Rochsalz das Saure losmate tartarum vitriolatum und das sal mirabile Glauberi bilde, mit au gelösten Kalkerden zu Flußspath werde, mit Phlogiston gehörig trakm zu Schwefel, daß es mit einer Erbe des Thons Alaun gebe x.

Bon der Salzsäure gibt er an, daß sie ebenfalls frei in der Natur vorkomme. "Um sich davon zu überzeugen, sagt er, so gekt man sich die Mühe und untersuche denjenigen Dampf, den man sie meiniglich antrisst, wenn man nach Salzquellen gräbt, und welche

Beitritt der äußern Luft zertheilet und verdünnet wird. Den Geruch des Rochsalzsauern hat derselbe mehr als zu start, er ist erstickend und bat wohl eher Leute den Augenblick ums Leben gebracht. Und warum sollte es denn auch nicht möglich sehn? Sind denn nicht um und bei denen Salzquellen östers Bitriol: und Schweselkiese genung? Rann denn nicht durch eine innerliche Actionem et Reactionem, durch eine dorgehende Erhitzung u. d. etwas vom Acido Salis losgehen? Fehlt es uns denn an solchen Brunnen, welche ein wahres Sal mirabile Glauberi geben? 2c.

Bon den alkalischen Salzen ist als Kennzeichen angeführt, daß sie den Biolensaft grün färben, mit Säuern brausen und damit zu Mittelfalzen werden.

Er bezeichnet, als in Mineralwässern vorkommend, das kohlensaure Ratrum und Ammoniak, wovon das erste aufgelösten Quecksfilbersublimat orangefarben, das letztere denselben weiß fälle. Die Mittelsalze brausen mit sauern und Laugensalzen nicht, verändern die Farbe des Biolsasts nicht, nehmen eine krystallinische Gestalt an 20.

Das Kochsalz fällt das "in Salpetersäuren aufgelöste Silber und Blei zu Luna cornua und Saturno cornuo" 2c.

Der Salpeter läßt "vermittelst des Bitriolsauern sein Saures in rothen Dämpfen fahren", verbrennt im Feuer mit Zischen und einer bellen Flamme 2c.

Der Salmiak ist im Feuer sküchtig und läßt "mit alkalischen Salzen und Etden sein alcali volatile urinosum fahren."

- Es werden weiter das Bitterfalz, der Borax, die Vitriole und der Alaun besprochen, welcher als schwefelsaure Alaunerde, die im Thon steckt, gilt,

Zu den Salzen zählt er noch den Selenit, wohin er den bononischen Stein (Barpt) und wegen des Phosphorescirens auch den Flußspath stellt und den weißen Arsenik.

Als Charafter der "Glaßachtigen Steine" ist angegeben, daß sie mit fixen alkalischen Salzen geschwinder als andere zu Glase werden.

Dahin zählt er alle Edelsteine, Rieselsteine, Hornsteine, Sandstein und Schiefer.

Einen besonderen Abschnitt bilden die Steine, welche im Feur härter werden, ohne sich weiter zu verändern. Diese unterscheiden anach der blättrigen, fasrigen ober dichten Bildung. Zu den erstem gehören die Glimmer und Talkarten und das Wasserblei. Auch der Platina del Pinto ist er geneigt, dahin zu stellen. Zu den sassigehören die Asbestarten. Daß diese als unschmelzbare Steine gelick ist daraus erklärlich, daß die häusig vorkommenden Chrysotile im Asbest gehalten wurden. Zu den dichten Arten dieser Abtbeilum werden gezählt: der Serpentin, Speckstein, Topfstein, Hornselsstar und Hornschiefer. "Die Grunderde aller dieser im Feuer härter werdenden Steinarten, sagt Lehmann, scheinet eine durch verschieden littande in etwas veränderte und gemischte Thonerde zu sepn."

Während die Salze mit Berücksichtigung der damaligen Die im Ganzen gut charakterisirt und unterschieden sind, ist dieses nicht der Fall mit den Steinen, namentlich mit den in Säuern unlöslich selicaten und dergleichen, denn das Aufschließen lehrte erst Berginann 1780, wie später noch erwähnt werden wird.

Die Theorie des Phlogistons, welche damals überall Eingan, gefunden hatte und fortwährend an Autorität gewann, bezeichnete su viele chemische Arbeiten eine bestimmte Richtung, wie früher nicht der Fall war. Man erkannte, daß die angenommene Gegenwart oder Abwesenheit dieses Phlogistons außerordentliche Beränderungen an der Körpern bedinge und bemühte sich, diese kennen zu lernen und kunklich durch Zusühren oder Entziehen des räthselhaften Agens berver zubringen. Weil aber dieses Wesen selbst als sehr mannigsaltig an gesehen wurde und nicht bestimmt zu sassen von und unklar. Indem Lehmann auf die "hauptsächlich seit des berühmten Bechers Zeiten gangbar gewordene Theorie, daß in allen Körpern "eine Glaßachtige brennliche, und slüchtige Mercurialische Erde" enthalten sep, hindeunt sagt er weiter:

"Vor uns ist jetzt genung zu wissen, daß sich alle diese dreh Erben in denen Metallen besinden, und daß die erstere den größten Theil und die. Basin derselben ausmacht, die andere denenselben die Mal-leabilität, und die Kraft im Feuer zu schmelten, mittheilet, die dritte aber denenselben den metallischen Glanz und das Gewicht giebt."

Er theilt die Metalle in vollsommene und Halbmetalle. Die volls kommenen sind diejenigen, die eine vorzügliche Schwere vor andern besitzen, unter dem Hammer dehnbar sind, in starkem Feuer entweder underändert bleiben oder nur zu einem Kalk werden, der sich in noch stärkerem Feuer zu Glas schmelzen läßt. Sie werden wieder unterschieden in solche, die auf der Kapelle halten oder auf derselben zersstört werden. Zu den ersteren gehöre eigentlich nur Gold und Silber, denn Platina del Pinto halte zwar auf der Kapelle aus, werde aber dadurch weder reiner noch malleabler.

Gold finde sich nur gediegen. Vom Silber führt er an: 1) das gediegene; 2) das "Glaßerht", bestehe aus Schwesel und Silber; 3) das "Hornerht", ein Silber, welches entweder "durch ein Rochsalzsaures, oder durch Arsenik mineralisirt worden"; 4) das "Rothgüldenserht", ein mit Arsenik und Schwesel mineralisirtes Silber; 5) das "Beißgüldenerht", aus Silber, Kupfer, etwas Blei, Arsenik und Schwesel bestehend; 6) das "Fahlerht", aus Silber, Rupfer, Arsenik, Schwesel und Eisen bestehend; es gebe auch silberarmes, welches zu den Kupsererzen gehöre. — Dann nennt er noch 7) ein "Federerht", in dem das Silber durch Arsenik, Schwesel und Antimon mineralissirt seh.

Bu ben nicht kapellenfesten Metallen zählt er Rupfer und Eisen als ziemlich harte, und Zinn und Blei als ungleich weichere. Er nennt unter den Kupfererzen den Rupfernickel als ein mit Arsenik und Farbenkobold innig verbundenes Kupfererz. Vom Eisen führt er unter andern an, daß es der berühmte Herr Marggraf gediegen gefunden babe, und zwar eine ansehnliche derbe Stuffe in ihren Saalbändern. "Ich glaube, sagt er, daß sie vor der Hand noch die einzige ist, die da in Kabinettern existirt, aber warum? Theils, weil man allezeit

gegen das gediegene Eisen gestritten hat, folglich sich niemand tie Mühe gegeben, darauf zu merken; theils, weil die meisten Sammle von Stuffen-Rabinettern das Vorzügliche derselben gemeiniglich met: in reichen Gold- und Silberstuffen suchen, und also öfters das in structvische an andern nicht einmal wahrnehmen."

Gr meint, daß Wolfarth ober Wolfram, Schirrl (Schörl), Brauk stein und Eisenglant vielleicht im Wesentlichen nicht besonders verschie den sehen.

Die Halbmetalle charakterisiren sich baburch, daß sie feste Körne sind, das einzige Quecksilber ausgenommen, daß sie metallglänzend ziemlich schwer und "in starkem Feuer bavon fliegen." Hieber sind gezählt: Wismuth, Zink, Antimon, Kobold, Quecksilber.

Sie sind mit ihren Arten sehr kurz abgehandelt. Das Borkomme von gediegen Antimon, welches Wallerius angenommen, läugnet e es gebe das bezeichnete schwedische mit Sale alcali sixo ein heu sulphuris. Bom Kobold sagt er, daß dessen Farbewesen nur etwe zufälliges seh und sich vom regulinischen Wesen scheiden lasse, und die die Koboldspeise durch öfteres Schmelzen mit alkalischem Salz und Sand endlich alle Kraft, blau zu tingiren, verliere. Wahrscheinlich war die Veranlassung zu dieser Behauptung die Verwechslung von i kobalthaltigen Rickelerzen mit eigentlichen Kobalterzen.

Den chemischen Theil der Mineralogie bespricht auch, vorzüglich zu praktischen Zwecken, Ausbringen der Metalle 2c., "die Einleitung zur Kenntniß und Gebrauch der Fossilien", Riga und Mietau 1769 von Joh. Ant. Scopoli, 1 K. K. Apost. Majest. Cameralphysicus zu Iria und Professor der metallurgischen Shemie, dessen System J. Fr. Smelin sür den praktischen Mineralogen das allernützlichste nennt. Man sindet darin weniger eine wissenschaftliche Behandlung, als eine solche dem Zweck genannter Praxis entsprechende, wobei aber doch die wissenschaftlichen Fragen, zuweilen in origineller Form, berührt werden.

¹ Giovanni Antonio Scopoli, geb. 1723 am 3. Juni zu Cawleit bei Trient, gest. 1788 am 8. Mai zu Pavia, wo er seit 1777 Presessor de Chemie und Naturgeschichte war.

So sagt er von den Bitriolen: "Der Bitriol stedet in dem Kies, wie ein Zwiesalter in der Raupe; oder deutlicher, zu reden, er wird durch die Zersetung einer durchschwefelten Eisen: und Kupfererde erzeuget. Da aber kein Eisenkies ohne Rupfer, und kein Rupferkies ohne Eisen ist, so kann man sicher über alle einsache und natürliche Vitriole lachen, welche die Fossilienbeschreiber angeführet haben. Bom Zinkvitriol will man auch behaupten, daß er von einer mit Schwefel mineralisürten Zinkerde herstammen soll; allein da der Zink den Schwefel nicht sonderlich liebet, und die Bitriolsäure sich lieber mit diesem Metall, als mit Eisen und Kupfer vereinigt, so ist wahrscheinlicher, daß der Zinkvitriol mehr für eine Berwandlung anderer Arten, als für eine Ausgeburt, aus eigenen Riesen zu halten sey. S. 42.

Gegen die Einreihung des Salmiaks und weißen Arseniks in die Klasse der Mittelsalze protestirt er, da sie keine seuerbeständige Grunderde bei sich führen. Bom Arsenik sagt er S. 50: "Der Arsenik lässet sich zwar im Wasser, wie ein anderes Salz, auslösen, allein seine eigenthümliche Schwere, seine leichte Verdindung mit metallischen Substanzen, und sein sonderbares Verhalten gegen das seuerseste Alkali verstatten ihm unter den Salzen keinen Platz. Diese Verwirrung, nebst vielen tausend andern, so in der Naturkunde obwalten, ist eine Frucht der Ersindungssucht unserer Zeiten, indem sast jeder nach der Shre, ein Ersinder zu heißen, seuszet, und durch eine willkührliche neue spstematische Abtheilung den Beisall der spätesten Zeiten zu erwerben trachtet." — Die Charakteristik der ausgeführten Species ist sehr mangelhaft.

Bon einzelnen Mischungstheilen der Mineralien sind außer den bereits erwähnten von 1754 bis 1759 auf chemischem Wege mehrere bestimmt und ihrem wahren Wesen nach erkannt worden.

Zunächst hat sich darum Andreas Sigismund Marggraf verdient gemacht. Er war 1709 zu Berlin geboren; sein Bater war Apotheker und unterrichtete ihn in der Pharmacie, wobei seine Reigung zur Chemie erwachte. Er machte dann Studien auf den Universitäten zu Frankfurt an der Oder, Straßburg und Halle, und auf der

Bergschule zu Freiberg. Rach Berlin zurückgekehrt, beschäftigte er katte ausschließlich mit chemischen Forschungen, wurde zum Mitglied der Mit demie ernannt und 1760 zum Direktor der physikalischen Klasse direktigtet. Er starb 1782.

Marggraf zeigte 1754 die Eigenthümlichkeit der Alaun: obe: Thonerde. Diese Erde wurde vorher theils für eine kalkartige & halten, theils für eine Varietät der Rieselerde. Pott hatte wohl 174 diese Erde im Thon gefunden und sie als die Basis des Alauns x zeichnet, bestimmt hat er ihre Eigenthümlichkeit nicht ausgesprocen Man glaubte damals noch allgemein, daß der Alaun nichts weite sep, als die Verbindung der Schwefelsäure mit dieser Erde, und tu ersten Versuche Marggrafs gingen dahin, die aus einer Maunlösw: mit alkalischer Lauge gefällte Erde mit Schwefelsäure zu verbinde und zu Alaun zu regeneriren. Der Umstand, daß dieses nicht gelau veranlaßte weitere Untersuchungen, welche sowohl die Erde als a eigenthümliche herausstellten, als auch zur Erkenntniß führten welcher man durch Beobachtung des Verfahrens auf den Alaunhunz schon lange hätte kommen können), daß ohne Zusatz von Alkali & damals bekannte Alaun nicht gebildet werden könne. Er hat das mehrere Thonarten analysirt und die Erde genau untersucht. dann — — ich declarire frey, daß die Terra aluminis zwar em Terra in Acidis solubilis, und folglich eine mit einigen Eigenschaften derer sogenannten alcalischen und calcarischen. Erden begabte, dem ohn geachtet aber doch keine würkliche Terra calcarea sep. 1 Daß der Hud stand bei der Zersetzung des reinen Thons mit Schwefelsäure, Kiefelerbe sep, erkannte er auch. Lettere war schon seit dem 17. Jahrhunden als eigenthümlich dadurch erkannt, daß sie mit Säuren nicht brauk. im Feuer für sich unveränderlich seh und mit geeigneten Zusätzen 3u Glas schmelze. Man nannte sie glasartige ober glasachtige Erde. Marggraf bewies ferner, daß der sächsische Serpentin nicht zur Thon: klasse oder zu den thonigen Steinen gerechnet werden könne, wie damale

¹ Deffen Chymische Schriften B. I. Ausg. von 1768, p. 200.

Degen des Hartbrennens im Feuer allgemein angenommen war. 🗪 "chymischen Schriften" II. Thl., p. 3 heißt es: "Wir wollen ersttich nur des Unterschieds gedenken, den ein jeder, auch der schlechteste Mensch, sogleich daran sinden kann, und welcher allemal als ein Gerreralkennzeichen zum äußerlichen Unterschied der Thon:Erd:Arten und . Des Serpentinsteins und seines Geschlechts geltend ist. Daß nemlich exstlich der Thon und alle seine Arten, wenn sie wahre und würkliche Thöne find, sowohl geschlemmt als ungeschlemmt, wenn sie recht trocken Find, der Zunge gleich anhängen; ja sogar wenn sie auch einiger maßen calcinirt oder mäßig erglühet find, daß selbige auch-ins Wasser gemorfen, sogleich nach und nach darin zerfallen, welches alles beydes der Serpentin-Stein und seine Arten die Speck-Steine niemahls thun Dieses Verhalten habe ihn auf die Vermuthung gebracht, daß im Serpentin eine ganz andere auflösliche Erbe sehn müsse, als im Thon. Er behandelte nun den Serpentin mit Schwefelfäure, um zu sehen, ob die Lösung fähig sep Alaun zu bilden oder nicht. bildete keinen Alaun, und für sich abgedampft 2c. lieferte sie ein Salz, gleich dem Sal Ebshamense, Sal Sedlitzense oder Seydschutzense, nämlich wahres Bittersalz. Die Verschiedenheit der Bittererde von der Kalkerde erkannte Fr. Hoffmann 1 um 1724, den eigentlichen Beweis dazu lieferte aber erst-Black 2 1755, weiter Marggraf und

1 Hoffmann war 1660 zu Halle geboren, wo sein Bater Stadtarzt war. 1678 bezog er die Universität Jena, um Medicin zu studiren, und promobirte daselbst 1681. Er begann nun Borlesungen über Chemie zu halten. 1682 reiste er zur Wiederherstellung seiner Gesundheit nach Minden und von da nach England. 1685 wurde er als Garnisons- und Stadtarzt nach Minden berufen und vertauschte diese Stellung 1688 mit einer gleichen in Halberstadt. 1693 wurde er Brosessor der Medicin in Halle. Er starb daselbst 1742.

I Joseph Black war 1728 zu Borbeaux geboren, wo sein Bater, ber aus Schottland stammte, in Handelegeschäften lebte. Bon 1740 an erhielt er seine erste Ausbildung zu Belfast in Irland, bezog 1746 die Universität Glaszow und studirte Medicin und Chemie. 1750 ging er nach Edinburg und wurde 1756 Professor der Chemie in Glaszow. 1766 kam er in gleicher Eigenschaft nach Edinburg, wo er 1799 starb. Black zeigte zuerst, daß die milden Altalien nicht einsache Substanzen sepen, sondern Berbindungen, und daß ihnen die Kausticität nicht, wie man damals glaubte, durch Berbindung, mit einer

Bergmann. Black hat auch 1757 zuerst die Kohlensäure bestimmt charakterisirt, die er, weil sie sich an Alkalien hinden lasse, gebunden oder fixe Luft nannte.

Marggraf erkannte im Serpentin ebenfalls die unlösliche Erk als Rieselerde. In gleicher Weise untersuchte er den Nephrit, welden Wallerius zu den Sppsarten und Pott zu den Thonarten zählte und sand darin die Bittererde, ebenso im Bapreutischen Speckstein und im Amianth (seine Probe von Berg-Reichstein, Reichenstein in Schlesen: war vielleicht Chrysotil). Auch im Talk, obwohl dieser von der Schweidsäure nur schwer angegriffen wird, erkannte er die Bittererde.

Marggraf trug serner wesentlich zur Charakteristik des Ratrume bei, welches schon von Stahl 1702 und von Duhamel 1735 als vom Kali verschieden erkannt worden war. Er beobachtete zuerst, die seine Salze die Flamme gelb färben, während sie von den Kalisaler bläulich gefärbt wird.

Den Lapis lazuli, welchen Henkel, Wallerius u. A. de Rupfererzen anreihten, untersuchte er mehrfach, ohne jedoch eine Expon Kupfer zu finden. Weiter hat er über das Platin eine Abandlung geschrieben, in welcher die Beobachtung vorkommt, daß aus Platinlösung in Königswasser die Kali: und Amoniaksalze gelb falk aber nicht den alkalischen Theil des gemeinen Salzes oder das mineralische Alkali. Er untersuchte auch den Bologneserstein, der nach einer gewissen Behandlung mit Kohle das Licht anziehe und im Dunkeln wieder ausströme 2c., und sand, daß die sogenannten schweren Flußspäthe (Barte) und auch der Gops dieselbe Erscheinung geben, und daß diese Steine aus Schweselsaure und einer Kalkerde bestehen, da Gops enthalte auch Wasser.

Den genannten Untersuchungen folgten die fruchtbaren Arbeiten von Scheele.

Carl Wilhelm Scheele wurde 1742 zu Stralfund geboren. Er war der Sohn eines Kaufmanns und entschied sich zeitig für dat Substanz, ber Feuermaterie, ertheilt werde, sondern durch Entziehung einer Substanz, ber Rohlensäure, die er sie Lust nannte.

Studium der Pharmacie, da er bereits im Jahr 1757 in einer Apothete zu Gothenburg arbeitete. Im Jahr 1773 kam er nach Upfala, two er die Bekanntschaft von Bergmann und Gahn machte und bis 1775 verweilte. Dann übernahm er 1777 eine Apotheke zu Köping, einer kleinen Stadt an dem nördlichen Ufer des Mälarsee's, und lebte hier seinem Geschäfte und dem Studium der Chemie bis 1786, wo er, kaum 43 Jahre alt, starb. Kirwan sagt von ihm, daß er ebenso groß und ausgezeichnet in den chemischen, als Rewton in den mather matischen Zweigen der Naturlehre gewesen sep. Von seinen vielen Entbedungen sind für die Mineralogie als die wichtigsten zu nennen: das Auffinden der Molybhan: und der Wolframsäure (1778 und 1781), die Entdeckung bes Mangan's (1774) und in Folge seiner Arbeiten mit dem Braunstein die Entdeckung des Chlor's (1774) und der Barhterbe (1774), welche Gahn erft später im Baryt nachwies. Auch die Entbedung der Flußsäure gehört ihm an (1771), und ebenso machte er selbstständig die des Sauerstoffs, welchen fast gleichzeitig Priestley aufgefunden hatte, der aber Scheele in der Beröffentlichung zuvorkam (1774). Die Entbedungen des Wasser: stoffs und Stickstoffs scheinen vor Andern, die des ersten Cavendish 2 (1766), die des letteren Lavoisier (1775) anzugehören.

An die oben genannten Arbeiten Cronstedt's schließen sich als ergänzend zwei Abhandlungen Bergmann's an, die eine: De Tudo serruminatorio, ejusdemque usu in explorandis corporibus, praesertim mineralibus, welche er 1777 an von Born schickte, der sie 1779 drucken ließ, und die zweite: De Minerarum Docimasia humida, von 1780. 3

I Joseph Priestlep, geb. 1738 zu Fieldhead bei Leebs, Portsbire, gest. 1804 zu Rorthumberland in Pennsplvanien, war Dissenter-Prediger, verter 1791 bei einem gegen ihn als Freidenker gerichteten Pöbelanfruhr zu Birmingham alle seine Babe und übersiedelte 1794 nach Pennsplvanien.

Deury Caventish, geb. 1781 zu Rizza, geft. 1810 zu London, Privatmann, ber 1773 burch den Tod eines Obeims zu einem solchen Bermögen gelangte, baß er 1,200,000 Pfunt Sterling hinterließ, ber aber benucch nur ben Wiffenschaften lebte.

³ Beite Abhantlungen in Torberni Bergmann Opuscula. B. II. 455

Bergmann bezeichnet außer Cronstedt und Engeström' ale treffliche Mineralogen, welche das Löthrohr gebrauchten und Remzeichen durch dasselbe auffanden: Rinmann, 2 Quist, 3 Gabn' und Scheele. Bergmanns Abhandlung bespricht den Gegenstand ausführlich. Von der Flamme sägt er, daß mit dem Löthrohrzwei Rementstehen, ein innerer blauer, an dessen Spisse die größte Hise, und ein äußerer von geringerer Hise. Unter den Probehaltern erwitte er einen kleinen silbernen oder goldenen Lössel mit hölzernem Stadie Flüsse sind die Von Cronstedt gebrauchten. Alle Erscheinungs das Berknistern, das Schmelzen, Rochen 2c. sepen zu beachten. Er unterscheidet vier Klassen der Fossilien: die salzigen, erdigen, pblosteschen und metallischen.

Die meisten Salze schmelzen schon in der äußeren Flamme & Löthrohrs, einige sind flüchtig.

Die Erden sind seuerbeständig, schmelzbar oder unschmelzbar, allen oder auch nur in einem Flußmittel löslich, werden nicht azündet und lassen keinen Rauch aus.

Die Phlogistica werden meistens entzündet, rauchen, verbrenz oder verflüchtigen. Die meisten Metalle schmelzen, die unedlen war calcinitt und färben die Flüsse.

Das Berhalten der festen Säuren wird speciell angegeben und für die Molybänsäure, pon Scheele 1778 entdeckt, unter andern der Kennzeichen, daß sie das mikrokosmische Salz schön grün färbe. Die Salze werden eingetheilt in verknisternde, flüchtige, auf Rohle detonirende

und 399. Die letztere übersetzt in Engeströms Taschenlaboratorium von Bagi-2. Aufl , von der ersteren Auszüge daselbst in Anmerkungen.

- 1 Guftav von Engeström, geb. 1738 ju Lund, gest. 1813 ju Urin: Wünzwardein, Rath im Bergcollegium und Mitglied ber Atademie ber Biffer schaften zu Stockholm.
- 2 Sven Rinmann, geb. 1720 zu Upfala, gest. 1792 zu Estilfum. zulett Rath im Bergcollegium und Mitglied ber Alab. ber Wiff. zu Stockelle.
- 3 B. Anbersson Duift, gest. 1799, Director ber feineren Gisensahrcation in Schweben.
- 4 Joh. Gottl. Gahn, geb. 1745 zu Borna (Süd-Helfingland), get. 1818 zu Stockholm, Bergmeister und Affessor im schwedischen Bergeollegium

Kohlende (Weinsteinsäure 2c.) und hepatische, welche auf Kohle eine Gelbe oder röthliche Masse geben, die hepatisch riecht, besonders wenn sie mit einer Säure beseuchtet wird, dahin die schweselsauern Salze.

Es wird die grüne Färbung beobachtet, welche Kupfersalze der Löthrohrstamme ertheilen, und besonders die blaue von Cuprum salitum (womit wohl Chlorkupfer gemeint). "Elegantissimum spectaculum."

Es folgt dann die Untersuchung der fünf primitiven (damals noch unzerlegten) Erden, der Kalkerde, Barpterde, Magnesia, Thonerde und Rieselerde. Es wird bemerkt, daß das mit Kalkerde oder Barpterde gesättigte Borazglas beim Erkalten trüb werde, daß die Thonerde erhitzt einschrumpse und unschmelzbar, sep, und daß die Kieselerde mit Soda zu einem klaren Glase schmelze.

Als Terrae derivativae ober dahin gehörig werden dann die bestannten nichtmetallischen Verbindungen aufgeführt, doch nur gruppensweise, ob schmelzbar oder nicht, ob in Borar mit oder ohne Brausen löslich 2c.

Bergmann gebraucht auch den Glasfolben für verknisternde Proben.

Die Proben der Metalle find besonders sorgfältig behandelt.

Bei den Kupferkiesen erwähnt er das Ausfällen des Kupfers aus dem Boraxfluß durch Zinn oder einen blanken Eisendrath. Wenn letztere Probe gehörig angestellt werde, so lasse sich 1/100 an Kupfer vom Gewicht des Ganzen noch entdecken.

Beim Operment (Arsenicum flavum) ist bemerkt, daß es durch gehöriges Erhitzen in der äußern Flamme roth werde, beim Erkalten wieder gelb, bei anfangendem Schmelzen nach dem Rösten behalte es die tothe Farbe. Die Beschläge auf der Kohle von Blei, Zink, Wissmuth und Antimon sind hier zuerst erwähnt (unter der Bezeichnung nimbus).

Das Wesentlichste unserer heutigen Löthrohrkunde war also das mals schon durch die Arbeiten von Cronstedt, Engeström und Bergmann bekannt gegeben. Wichtiger noch ist Bergmanns zweite Abhandlung: De Misrarum Docimasia humida. Gronstedt hatte in seiner Mineralia: vorzugsweise in der Charakteristik der Wetalle die chemischen der zeichen des reinen Metalls, regulus, angegeben, hier ist aber met auf die Erze Rücksicht genommen.

Bei den Golderzen wird das Ausfällen des Goldes aus der is petersalzsauern Lösung durch Eisenvitriol erwähnt, auch daß die ärze Goldlösung mit gehörig bereiteter Zinnlösung durch die Bildung winneralischen Purpurs zu erkennen set. — Das Nagpaische Eisenzen erwähnt er des Antimonsilbers aus dem Fürstenbergischen. Dei den Silbererze werden mit Salpetersäure behandelt und das Silber der Rochsalzssung gefällt. Das Präcipitat enthalte auf 132 Genertheile 100 Theile Silber, d. i. 75,75 Procent (nach jetzigen istimmungen 75,27). Im Zinnober bestimmt er das Quecksilber, dem er ihn mit Königswasset oder durch Kochen mit Salzsäure, welcher 1/10 vom Gewicht des Zinnobers Braunsteinkalk zugetwird, ausstät und das Quecksilber durch Jink fällt. Er erwit als ein neues Borkommen ein durch Bitriol- und Salzsäure verent Quecksilber.

Bei den Bleierzen wird als das gemeinste das durch Schweiserzte Blei erwähnt; das gewöhnlich kalkförmige genannte schweiserzte gefunden wordt bak verbunden. Salzsäure seh nach in keinem Bleierz gefunden wordt

Die Bleierze werden mit Salpetersäurer behandelt und das K durch luftvolles mineralisches Laugensalz (Soda) gefällt. Das Pric pitat enthalte auf 132 G. Thle. 100 Thl. Blei oder 75,75 Pricca (nach jetzigen Bestimmungen 77,54). Beim phosphorsauern Bleierz fällt er das Bleioryd durch Schweselsäure. Der Niederschlag enthala auf 143 G. Thle. 100 Blei = 69,93 Procent, nach jetzigen Besins mungen 68,33.

Durch Schwefel vererztes Kupfer wird mit Vitriolsäure eingelick und dann mit Wasser gelöst. Aus der verdünnten Lösung wird Ni

Rupfer durch Gifen im Sieden gefällt. Ebenso kann man bei den andern Rupfererzen verfahren.

Ob das Eisen gediegen in der Natur vorkomme, war damals noch nicht ausgemacht, obwohl die Sibirische Masse bekannt war., die aber von vielen für ein künstlich ausgeschmolzenes Eisen angesehen wurde.

Die Eisenerze behandelt er mit Salzsäure und fällt das Eisen aus der Lösung mit phlogistisirtem Laugensalz (Kaliumeisencyanur). Der Eisengehalt ist 1/6 des Niederschlags = 16,66 Procent, ähnlich wie er später bestimmt wurde.

Bom Zinnstein sagt er, diesen auf nassem Wege zu untersuchen, sen ein wahres Kreuz (examen crucis est), weil er allen Säuern widerstehe. Die Lösung könne nur mit starker Vitriolsäure und weiter zugesetzter Salzsäure bewerkstelligt werden.

Wismutherze löst er mit Salpetersäure und fällt mit Wasser. Vom Niederschlag nimmt er an, daß 113 Thl. 100 Wismuth = $88\frac{1}{2}$ Proc.

Bom kalkförmigen Braunstein sagt er, daß derselbe der Wirkung der Säuern widerstehe, wenn nicht etwas dabei seh, welches ihm die nöthige Dosis Phlogiston geben kann. Es seh Zuder zuzusehen. Die quantitative Bestimmung dieses Metalls, sowie die von Arsenik, Antimon und Robalt ze. sind unvollsommen. Durch zahlreiche spnthetische Experimente hat Bergmann den Gehalt der erwähnten Präcipitate an dem betressenden Metall erforscht und man sieht, daß die gewöhnlich konstant zu erhaltenden Niederschläge in dieser Hinsicht mit entsprechender Genauigkeit bestimmt wurden.

Die Untersuchungen auf nassem Wege dehnte Bergmann auch vielsach auf die nichtmetallischen Mineralien aus. Bon Wichtigkeit ist in dieser Beziehung seine Abhandlung "De terra gemmarum," welche zuerst im dritten Band der N. Actorum Upsal. vom Jahre 1777 erschien. (Im II. Bd. seiner Opuscula p. 72.) In der Einleitung weist er auf die Wichtigkeit der chemischen Untersuchung und auf die Trüglichkeit der äußeren Kennzeichen hin.

In systemate mineralogico condendo, si sigura, textura, durities, color, claritas, magnitudo, caeteraeque supersiciei proprietates, minera-

Als die dis dahin für einfach befundenen Erden nennt at. Kalkerde, die Magnesia, die Barpterde (terra ponderosa), die Ihraund Kieselerde.

Er untersucht die Einwirkung verschiebener Säuern auf ! Ebelsteine.

Die Schwefelfaure greife außer dem Diamant die übrigen & steine an und lasse sich aus der Lösung beim Rubin, Sappbir, Ien: Hazinth und Smaragd durch das phlogistisirte Alfali Berlinett fällen zum Beweise, daß sie von Eisen-gefärbt sepen, auch met Kalkerde extrahirt. Aehnlich verhalten sich Salpetersäure und Sa fäure, welche lettere das Eisen noch besser ausziehe. Um sie in auflösen zu können, sepen sie mit mineralischem Alkali in ga zu behandeln. Dazu gebrauchte er Schaalen von Eisen und at: fie drei bis vier Stunden im Feuer, ohne dieses bis zum Schmit zu erhitzen. Die erhaltene Masse sep dann in einer Achatschaak zerreiben und mit Salzfäure zu digeriren 2c. und nun beschreik die weitere Analyse der Lösung durch Präcipitationsmittel x. 2 1 Rückstand sep entweder unzersetzte Probe oder Kieselerde, welche = durch Schmelzen mit mineralischem Alkali im Silberköffel leicht a kenne, da sie mit entstehendem Brausen Verbindung eingehe und 🦥 flares Glas gebe.

Die Thönerde wird mit Schwefelsäure gelöst und durch Alaus bildung erkannt. Die Resultate seiner Analysen ergaben beim onic talischen grünen Smaragd a, beim orientalischen blauen Sappbir in beim sächsischen gelblichen Topas c, beim gelben orientalischen sin cinth d und beim orientalischen rothen Rubin 2c.

libus corporibus semper et ubique dignoscendis sufficerent, hace for san methodus incipientibus foret facillima, non tamen praestantissimo quum facultates, quibus usibus nostris inserviunt, ex indole partiuo constituentium, raro autem ab externa totius facie, sint derivanda Quantum fallant characteres superficiarii neminem fugit, qui nostra temporibus mineralium cognitionem vel primis degustavit labris p. 75.

•	8.	p ~ ′	C.	d.	e.
Riefelerde	24	35	39	25	39
Thonerde	60	58	46	40	40
Kalkerde	8	5	8	20 .	9
Gisen	6	2	6	13	10
	98	100	99	· 98 .	98

Rach den heutigen Analysen sind die Mischungen wesentlich:

	8.	b.	· c.	d.	e.
Rieselerde	67,46	′	35,52	33,67	
Thonerde	18,74	100	55,33	-	100
Berillerde	13,80				·
Zirkonerbe			-	66,33	
Fluor	<u> </u>	_	17,49		
_	100	100	108,34	100	100

Dbige Analpsen Bergmanns gehören zu den ersten quantitativen, welche mit Mineralien, namentlich mit Edelsteinen, angestellt wurden. Vom Kalk, sagt Bergmann, daß er als kohlensaurer (nöratus) angegeben, vielleicht aber als reiner Kalk in den unterssuchten Mineralien enthalten sep, vom Eisen, daß es metallisch ans gegeben, wohl aber calcinirt enthalten sep und da dadurch sein Gewicht vermehrt werde, so seh obige Zahl höher zu stellen.

Man sieht, wie unvollsommen noch die Scheidung war, nicht sowohl aus dem Uebersehen der Berill: und Zirkonerde und des Fluors, als vielmehr aus der Verwechslung von Riesel: und Thon: erde, deren Gemeng beim Smaragd nicht erkannt und als Thonerde genommen, während beim Sapphir und Rubin ein Theil dieser Erde als Rieselerde angesprochen wurde. Bei einfacheren Analysen, die Vergmann anstellte, erreichte er zuweilen eine ziemliche Genauigkeit, 3. B. bei der Soda und beim Gyps und mit Recht sagt Kopp, 1 daß er sich einen unsterblichen Namen in der Geschichte der analytissichen Chemie dadurch erworben, daß er zuerst es einführte, einen

¹ Gejch. t. Cheni. 11. p. 71.

Bestandtheil nicht immer im isolirten Zustande bestimm: zu wollen, sondern in derjenigen, ihrer Zusammensezu: nach genau bekannten Berbindung, welche sich am leich: sten isoliren läßt.

Er untersuchte auch den Granat, dessen specifisches Gewick: von 3,60 bis 4,4 bestimmt, den Schörl und Zeolith und sinder allen die oben angegebenen Erden, doch in verschiedenen Verhältmir

Den Diamant hat er besonders untersucht und zeigt, daß er min nur durch seine außerordentliche Härte von den übrigen Edestentschied unterscheide, sondern auch dadurch, daß er in mäßigem in (Schmelzhitze des Silbers) flüchtig sep, oder vielmehr langsam verbren

In einer weiteren Abhandlung von 1777, betitelt Produc Ignis Subterranei chemice considerata, gibt Bergmann i ir falls mehrere Mineralanalysen und beschreibt genau bie Umstür unter welchen die sog. Zeolithe gelatiniren. Dieses Gelatiniren später an mehreren Silikaten erkannt worden und bildet für de: treffenben Species ein ausgezeichnetes Kennzeichen. Bergmann ke: achtete, daß der rothe Zeolith von Aedelfors in einem konischen & mit Scheibewasser übergossen und ruhig stehen gelassen, in Zeit m einer Viertelstunde eine feste Gallerte bilde. Er wusch diese mit Wanaus und trocknete sie, wobei er über die auffallende Verminderung des Volumens erstaunte. Am trockenen Pulver erkannte er, daß & in Säuern unauflöslich und unschmelzbar sep, von mikrokosmische Salz im Schmelzen nur wenig aufgenommen werde, dagegen von Borax und mit heftigem Brausen vom mineralischem Alkali und solle daher, daß es Rieselerde sey. Er beobachtete auch, daß einige 300 lithe nicht gelatiniren und manche erst nach vorhergegangener Calc nation, wodurch der Mischungsverband erhöht werde, denn auch der mit Kalk geglühte Quarz gebe eine Gallerte mit Säuern. p. 228.

Den Kieselsinter des Gepsers fand er aus Kieselerde bestebend und bespricht die Möglichkeit der Lösung dieser Erde in Wassen,

¹ Opuscul. T. III. p. 184.

Undern er darauf hinweist, daß dieses bei starkem Druck (wie in einem Papinischen Tops) erhipt wohl Wirkungen hervorbringen könne, welche es unter gewöhnlichen Umständen nicht hervorbringt. Auch die Zeos lithe, welche auf nassem Wege gebildet sehen, mögen in solchem Wasser aufgelöst gewesen und beim Erkalten daraus krystallisirt sehn. Wöhler hat im Jahr 1849 auf diese Weise wirklich Apophyllit in Wasser aufgelöst und daraus krystallisirt erhalten.

Für die damalige Kenntniß der vulkanischen Produkte ist die Absandlung von großem Interesse. Die Eruptionen leitet er von dem Zutritt von Wasser her, wenn es mit der Gluth des unterirdischen Herdes in Berührung komme. Die für sich schmelzbaren, gleichwohl nicht veränderten Mineralien, welche ausgeworfen werden, hätten ihre Lagerstätte über dem Feuer und entsernt von demselben, Kalklager müßten. wegen der ungeheuern Menge ausströmender Luftsäure (Kohlensäure) in der Nähe befindlich sehn zc.

Eine weitere Abhandlung "Observationes mineralogicae" von 1784 ist zu erwähnen. ² Bergmann berichtet die Entdeckung des kohlensauern Barpts von Leadhill in Schottland durch El. Withering; serner die Untersuchung des sog. Stangenspaths von Freyberg, welchen er als schwefelsauern Barpt erkannte. Er gibt an, wie dieser durch Glüben mit vegetabilischem Alkali zu zersetzen und wie nach dem Auswaschen des schwefelsauern Kali's die Schwererde als kuftgesäuert nterra ponderosa aerata" zurückleibe.

Er analpsirte auch den später so genannten Pysnit, in welchem er 46 Ricselerde, 52 Thouerde und 2 Wasser angibt. Bekanntlich ist dieses Mineral dem Topas sehr nahe stehend und enthält 17 Procent Fluor. Ferner untersuchte er einige Zeolithe, welche mit dem Stahle Funken gaben, während der Cronstedt'sche Zeolith keine Funken gebe. Obwohl sie verschiedener Nischung sind, zieht er doch seltsamer Weise den Schluß, daß die Härte weder sur Genus noch Species als wesentliches Kennzeichen gelten könne, daß ferner die Rieselerde dabei

¹ Annalen ber Chemie und Pharmacie. B. 65. p. 80.

² Opuscul. VI. p. 96.

teinen Einfluß habe, denn der nicht feuerschlagende Zeolith von Aedelics enthalte mehr Rieselerde als jeder andere. Ein ähnliches Mineral analysirte er und fand

Rieselerde	•	•	•	•	•	55,0
Kalkerde	•	•	•	•	•	24,7
Thonerbe	•	•	•	•	•	2,5
Magnefia	•	•	•	•		0,5
Cifentalt	•	•	•		•	0,3
Wasser und Rohlensäure						17,0
						100,0

Diese Mischung deutet duf ben jetzigen Okenit oder auch a Apophyllit, an dem der Raligehalt nicht aufgefunden wurde. E macht auch zum erstenmal ben Borschlag, die Mischung eines Minai durch Zeichen anzugeben. Dabei seh zu bemerken, daß man bis bit nur fünf primitive Erden kenne, nämkich die Schwererde, die K erbe, die Magnesia, Thonerbe und Kieselerbe. Diese sollen durch? Anfangsbuchstaben ihrer lateinischen Namen p, c, m, a, s angest und so gereiht werden, daß das Zeichen des vorwaltenden Mischunk theils den Anfang der Formel mache und nach den bezüglichen Quan titäten die übrigen Bestandtheile ebenso in der Zeichenfolge zu erkenner Der Zeolith erhalte in bieser Weise bas Zeichen sac, Mit obige Kalkfilikat soam, wobei er auf das Wasser nicht Rücker nimmt. Die Genera sepen bei ben Silikaten vom vorwaltenden, ka Rieselerde folgenden Mischungstheil zu bezeichnen, bei den letztgenam ten also mit a und c. Er erkennt im Wab der Engländer den Braunstein gehalt und gibt an, daß dessen Pulver, wohl getrocknet und mit Leine befeuchtet, nach einer Stunde ober bergl. das Del zu Flammen entzünk. Dazu muffe aber wenigstens 1 Pfund Wad und 2 Ungen Leinöl an Dieses Experiment habe schon Rirwan angestellt. gewendet werden.

Er erwähnt ferner, daß der Spanier d'Elhpar! aus dem

¹ Don Fausto Elhupar, geb. 1755 zu Logronno in Spanien, gest. 1832 zu Madrid, Generalbirector der mexikanischen Bergwerke, entdeckte 1783 mit seinem Bruder Don Juan José das Wolframmetall.

Tungstein, in welchem Bergmann bereits eine Metallfäure vermuthet bat, ein neues Metall dargestellt habe und daß dieses auch im Wolfram (Spuma lupi) enthalten sep.

Unter den französischen Mineralchemikern zur Zeit Bergmanns ist Georg Balthafar Sage zu nennen (geb. 1740 zu Paris, gest. ebenda 1824). Er gab im Jahr 1769 chemische Untersuchungen beraus unter dem Titel: Examen chymique de dissérentes substances minérales (Ins Deutsche übersetzt von J. Bedmann. Göttingen. 1775) und im Jahr 1772 "Élémens de Mineralogie docimastique."

In der ersteren Abhandlung untersucht er die Farbe des Türkis und in Berbindung damit blaue und grüne Rupfererze und nimmt an, daß alle Rupferlasurerze mit Hilfe eines aus Schwefelleber entwidelten flüchtigen Alkali entstanden sepen. Den Malachit, sagt er, sehe ich als einen Stalaktiten an, der durch das in flüchtigem Laugensahe aufgelöste Rupfer gebildet worden. Bei der Zerftörung des flüchtigen Alkali bleibe das fettige Wesen desselben am Kupfer hängen und dadurch bilde sich eine salinische Mischung von mehr oder weniger Härte, nach Beschaffenheit des versteinernden Saftes, welcher dasselbe durchdrungen hat. — Er untersuchte weiter den Lasurstein, welchen er als aus einer kalkartigen und glasartigen Erbe zusammengesett annimmt und dessen Farbe er einem Eisengehalte zuschreibt, bemerkt aber dabei, daß sich seine Farbe durch Säuren zerstören lasse, wäh: rend diese das Berlinerblau nicht angreifen. — Andere Untersuchungen betreffen einen Salmiak von Solfatara, den Thon, verschiedene Wasser, Bleierze, Galmey rc. Das Bleierz von Poulaoun in Nieder: Bretagne bestimmte er als Hornblei und behauptete, daß es gegen 20 Procent Salzfäure enthalte. Nachdem der Apotheker Laborie diese Untersuchung als unrichtig erklärt hatte, ernannte die Pariser Akademie eine Commission, welche die Sache entscheiben sollte. Sage und Laborie wurden eingeladen, bei den Bersuchen gegenwärtig zu sehn, aber nur der lettere erschien und erwiesen sich seine Experimente als übereinstimmend mit benen ber Commission. Sage hielt aber überhaupt die damals bekannten natürlichen Bleisalze für salzsaure

Berbindungen, so auch das Grün- und das Rothbleierz und die Salzsäure fand er ebenfalls in den Manganerzen, die aus Zink, duck Salzsäure mineralisirt bestehen sollten, ebenso der Galmei und der Silgsäure mineralisirt bestehen sollten, ebenso der Galmei und der Silgsäure mineralisirt bestehen sollten, ebenso der Galmei und der Silgsüure mie er terre primitive oder terre sbesordaute nennt und welche je nach ihrer Verbindung mit Säuren die anderen Erden der vordringt; man erhalte sie, sagt er, am reinsten durch Calcinien thierischer Anochen. Aus ihrer Verbindung mit der Phosphorsäume entstehe die Kalkerde, der Flußspath 2c. Der Quarz seh eine Verdindung von Vitriolsäure mit einem siren Alkali, der Basalt, worunder allerlei Mineralien begriffen wurden, seh eine Verdindung von Phosphorsäure mit einem ähnlichen Alkali, wie es im Quarz vorkomme x. Man kann es kaum glauben, daß keine zwanzig Jahre nach den Erscheinen von Sage's docimaskischer Mineralogie chemische Arbeites wie die von Klaproth und Vauquelin geliesert werden konntex

Der mit Recht berühmte Martin Heinrich Klaproth war zu Wernigerode am 1. Decbr. 1743 geboren. Er ergriff die pharmaceutische Lausbahn 1759 in Quedlindurg und nachdem er daselbst, in Hannover (1766—68), Berlin (1768—70) und Danzig (1770—71)
als Gehülse gedient, wurde er Provisor der Rose'schen Apothese in Berlin (1772—80) und dann selbstständiger Apotheser daselbst die
1800, daneden Assesso der Pharmacie deim Oberkollegium medicum
(seit 1782); Prosessor der Chemie deim königl. Feldartilleriecorps (seit 1787) und der königl. Artillerie: Akademie (seit 1791), Rath und
Mitglied des vereinigten Oberkollegiums medici et sanitatis (seit 1799),
endlich dei Gründung der Berliner Universität (1810) Prof. ordin. der
Chemie an derselben. Er stard im Jahr 1817 am 1. Januar zu Berlin.

Die mineralchemischen Arbeiten Klaproths begannen um 1785 und bis an das Ende seines Lebens hat er sie mit unermübetem Eifer fortgesetzt. Die Entdeckungen des Urans (1789), der Zirkonerde (1789), der Strontianerde 1 (1793), des Titans (1794),

Diese Erte wurde zuerft von Crawfort 1790 als eine eigenthümliche bezeichnet.

bes Cers (1803, gleichzeitig auch von Berzelius entbeckt) die Rachweisung der Eigenthumlichkeit des 1782 von Müller von Reichenstein entbecken Tellurs (1798) gingen baraus hervor. Klaproths "Beiträge zur chemischen Kenntniß ber Mineralkörper," welche von 1795 bis 1810 in fünf Bänben erschienen sind und ein Band "Chemische Abhandlungen gemischten Inhalts" von 1815 bilden eine Sammlung seiner großentheils noch geltenben und für alle Zeit lehrreichen Arbeiten. Sehr schätzbar sind die Bersuche über das Bers halten einer Reihe von Mineralien im Feuer des Porcellanofens, die er nach dem Borgang von Darcet und Gerhard mit Berücksichtigung des Tiegelmaterials 2c. durchführte. Es sind 112 Proben im Rohlentiegel und im Thontiegel behandelt worden. macht aufmerksam, wie man bei der früher beliebten Eintheilung der Stein: und Erdarten in schmelzbare und unschmelzbare, mehrere für schmelzbar hielt, die es für sich nicht find, weil man nicht beachtete, daß der Zutritt der Tiegelmasse das Schmelzen veranlaßte, so beim Strontianit, Bitterspath, Marmor 2c.

Ueber zweihundert zum Theil mit mehrsachen Analysen ausgestattete Arbeiten betreffen die verschiedensten Steine und Erze, deren Rlaproth die meisten zu seiner Zeit bekannten untersucht hat und viele mit so genauen Resultaten, daß sie mit den späteren verbesserten Wethoden wiederholt, nur bestätigt worden sind. Klaproth war von einem ausdauernden Eiser beseelt und keine Schwierigkeiten schrecken ihn, eine begonnene Untersuchung durchzusühren. Es deweist dieses eine der ersten seiner Mineralanalysen (1786—1787), nämlich die über den Korund "Demantspath." Er konnte die erste Probe mit eilsmazligem Ausschließen nicht ganz zur Lösung bringen und doch wieders holte er die mühsame Arbeit und setzte sie am Sapphir noch weiter fort. Das Resultat, daß dieser wesentlich nur aus Thonerde bestehe, mußte ihn in Erstaunen versehen. "Welch ein hoher Grad der Anziedungskraft und innigster chemischer Berbindung, sagt er, muß dazu

¹ Fr. Jos. Freiherr Müller von Reichenstein, geb. 1740 zu Wien, gest. 1825 ebenba, Chef bes siebenbürgischen Bergwesens, Gubernialrath, Hofrath.

gehören und der Natur zu Gebote stehen, um einen so gemeinen Stoff, als die Thonerde, zu einem durch Härte, Dichtheit, Glanz, Widerstand gegen die Wirkungen der Säuren, des Feuers und der Berwitterung, so sehr ausgezeichneten Naturkörper zu veredeln. Also nicht du Identität der Bestandtheile allein, sondern der besondere Zustand der chemischen Verbindung derselben bestimmt das Wesen der daraus gebildeten Naturprodukte."

Rlaproth erkannte bald, daß die sämmklichen vorhandenen Mineralanalhsen einer neuen Brüsung und Durchsicht bedürsen und er unterzog sich einer solchen, wo immer ihm Gelegenheit und gerignetes Material geboten war, denn nichts, äußert er sich, ist den Fortschritten einer Wissenschaft nachtheiliger, als wenn darin Irribumer als unbezweiselte, längst ausgemachte Wahrheiten angenommen von einem System, von einem Lehrbuch in das andere übergetrager und mit darauf gebauten, ebenso grundlosen Folgesätzen vermekt werden.

Er schritt auch nicht, wie andere, gleich zur Errichtung eine Spstems, sondern betrachtete seine Arbeiten in sehr bescheidener Beite nur als Materialien, welche in späterer Zeit, durch ähnliche andern vermehrt, dazu dienen könnten, ein System zu schaffen. Sein freier und unbefangener Blick zeigt sich überall und es war keine der kleineren ihm entgegentretenden Schwierigkeiten, daß manche Autoritäten wie Bergmann, Marggraf u. a. Analysen publicirt hatten, deren Resultate ganz verschieden waren von den seinigen, wo es also um so größere Sorgsalt erforderte, das Gefundene als keine Täuschung anzusehen.

Neben den glänzenden Entdeckungen, welche aus Klaproths Arbeiten hervorgingen, konnte es doch auch nicht fehlen, daß on manches für gleichartig nahm, was es nicht war und daß ihm daber manche Entdeckung entging. Er äußert sich darüber bei Gelegenbeit der Analyse des Smaragds, in welchem Bauquelin die zuvor in Berill entdeckte Berillerde wiedergefunden hatte, nachdem sie von Bergmann, Achard, Bindheim, Heyer, Hermann, Lowis, von ihm und früher auch von Bauquelin übersehen worden war. "So lange die Kunde des Dasepns eines Grundstoffs in der Natur noch außerhalb der Grenze unseres beschränkten Wissens liegt, kann ein solcher Stoff dem Scheidekünstler oftmal sehr nahe liegen und dennoch dessen angestrengtesten Ausmerksamkeit entgehen; dahingegen, wenn die Existenz eines solchen Stoffes erst einmal bekannt ist, wir uns oft verwundern müssen, daß er so lange hat unentdeckt bleiben können." Letzteres betreffend ist aber von Klaproth eine der wichtigsten Entdedungen in der Aussindung des Kali's als eines Mischungsttheils der Mineralien gemacht worden, nachdem diese Substanz die dahin als nur im Pstanzenreich vorkommend angesehen und deshalb auch Pstanzenalkali genannt worden war.

Rlaproth fand das Kali unter ben Mineralien zuerst im Leucit, dann in der Veroneser Grünerde, im Glimmer 2c.

In der später folgenden Geschichte der Species ist am besten zu ersehen, wie umfassend die Leistungen Klaproths für die Mineralschemie gewesen sind. Zum Theil gleichzeitig sind viele Analysen ausgesührt worden von Rud. Brandes, Apotheter in Salzusseln, Chr. Fr. Buchholz, Prosessor und Apotheter zu Erfurt, W. A. Lampasdius, Prosessor der Chemie zu Freiberg, Achard, Bindheim, Heyer, Wiegleb, Westrumb u. a.

Als ein Klaproth Frankreichs that sich Louis Nicolas Bau: quelin hervor. Er war der Sohn eines Landmanns zu Hebertot in der Rormandie, im Jahr 1763 geboren, trat zu Rouen bei einem Apotheker in die Lehre, und ging 1780 nach Paris, wo er in Fourcrop's Laboratorium arbeitete. Er zeichnete sich durch seine chemischen Arbeiten bald so aus, daß ihn 1791 die Pariser Akademie zum Ritzglied ernannte. 1794 bekleidete er die Stelle eines Prosessors der Chemie an der École des Mines zu Paris, dann an dem Jardin des plantes und nach Fourcrop's Tod 1811 an der medicinischen Facultät zu Paris. Er starb im Jahr 1829 in seinem Geburtsort.

Die mineralchemischen Arbeiten Bauquelins wurden zum Theil durch Haup veranlaßt, welcher aus seinen trystallographischen Unter-

suchungen östers mit seltenem Scharsblick erkannte, was als gleicharten ober verschiedenartig zu gelten habe und Bauquelins Analysen lieferten die Belege dazu. Er entdeckte im Jahr 1797 im siberischen Rothbleier: (Krokoit) das Chrom und im Jahr 1798 die Berill oder Glreinerde im Berill.

Unter den englischen Mineralogen, welche den chemischen Theil der Mineralogie gefördert haben, ist mit Auszeichnung Richard Kirwan zu nennen. Er war geboren im Jahr. 1735 in Frland, studirte anfangs Rechtswissenschaft und lebte einige Zeit als Abvolat in London, erst später widmete er sich den Naturwissenschaften und pflegte als Privatmann seine Studien abwechselnd in London, Dublin und auf seinem Schloß in der Grafschaft Galway. 1779 wurde er Ruglied der Royal Society, 1790 Präsident der Royal Irish Academy. Er starb 1812 zu Dublin.

Seine Elements of Mineralogie erschienen zuerst 1784 und : zweiter Auflage 1794—1796. Von dieser letzteren ist eine beutsch: Uebersetzung durch L. v. Crell erschienen.

Mit großer Anerkennung spricht Kirwan von den mineralogischen Leistungen in Deutschland. "Deutschland, sagt er, übertraf in jeder Hinsicht selbst alles das, was es disher schon vorzügliches geleiste hatte und fährt noch immer sort, sich in seiner alten Ueberlegenheit zu erhalten; dort ist eine mineralogische Gesellschaft errichtet worden, deren Glieder sich auf allen Theilen der Erde verbreiten 2c."

Erst Werner habe durch die Ausarbeitung seiner Mineralbeschreibung einen festen Boden für die Wissenschaft gewonnen. Kirwan äußert auch, daß er bei seinen Studien durch eine nach Werner und zum Theil von ihm selbst und von Karsten geordnete Mineraliensammlung vorzüglich unterstützt worden seh. Es war dieses die Sammlung von Leste, eines Schülers von Werner, damals neben der des Papst von Dhain, die bedeutendste Privatsammlung, welche nach dem Tode ihres Gründers von der englischen Regierung angetaust worden war.

Kirwan will für die Mineralogie sowohl die physischen als die

chemischen Eigenschaften berücksichtigt wissen, und tadelt, daß einige zu eifrige Schüler Werners gegen die Ansicht ihres Lehrers mit den physischen Kennzeichen allein den Gegenstand beherrschen zu können glauben. Das Verhalten im Feuer und die Schmelzgrade auszumitteln stellte er zahlreiche Versuche an und empsiehlt dazu eine Esse mit Blasedalg, wo eine rasche Hitze hervorgebracht werden kann, welche den zu untersuchenden Nineralien nicht die Zeit verstatte, auf die Thontiegel zu wirken. Die Hitzerade bestimmte er nach dem Phrometer von Wedge wood und behauptete, daß die Hitze des Lötherohres selten dis 1250 Wedgewood gehe und 1300 nie übersteige, welches von Saussure widersprochen wurde.

Er beschreibt bei den einzelnen Mineralspecies östers das Versfahren, wie sie zu zerlegen und gibt die Analysen, die damals bestannt waren, sehr vollständig an.

"Im gegenwärtigen Zustande unserer mineralogischen Kenntnisse, sagt er im dritten Anhang, erfordert die Zerlegung eine große Ansstrengung der Ausmerksamkeit wegen so mancher Berwickelungen, da man Rücksicht auf die neun bekannten Erden (die Kalkerde, Schwererde, Talkerde, Thonerde, Rieselerde, Strontianerde, Zirkonerde, Australserde, Harts oder Diamanterde), serner auf fünf Säuren, nämlich die Bitriols, Salzs, Flußspaths, Phosphors und Boragsäure, endlich auf fünf metallische Substanzen, Eisen, Braunstein, Rickel, Robalt und Rupfer nehmen muß."

Bei vielen angegebenen Analysen bemerkt man, daß die unrichtigen Resultate zum Theil ihren Grund darin hatten, daß das Masterial nicht sorgfältig geprüft und ausgewählt wurde. So waren oft Gemenge das Objekt der Untersuchung und kam dieser Fehler um so häusiger vor, als man ziemlich große Quantitäten verwendete. Kirwan

1 Webgewood glaubte (1790) in einem Sand aus Reuholland eine eigenthümliche Erbe gefunden zu haben, die er Australerde nannte. Klaproth und Hatschett zeigten, daß die Mischungstheile dieses Sandes Rieselerde, Thonerde und Eisenoryd sepen. Die Diamanterde, welche Klaproth (1786) als eine eigenthümliche im Diamantspath (Korund) angebeutet hatte, fant er später als aus Kieselerde und Thonerde bestehend.

gibt als Regel an, daß von den leichtlöslichen Steinen nicht wenner als 400 Gran, von den schwerlöslichen 200 in Arbeit zu nehmen ich

Rirwan benennt die Geschlechter seines Spstems nach den Erke oder metallischen Grundstoffen, es folgen dann die Arten und aUnterabtheilungen die Klassen, Familien, Abänderungen, Zweige wandte. Bom chemischen Standpunkte aus ist das Bertwandte wird mengestellt. In einem Anhang zu den Metallen und Erzen gibt in Tabellen Anleitung zum Aufsinden der Species mit Rücksicht warbe und Glanz, Härte, specisisches Gewicht und chemische Analy. Es sinden sich darunter viele brauchbare und praktische Beobachunge und Bersuche angegeben. Taseln über die quantitative Zusammessehung der metallischen Kalke und Salze nach Bergmann, Wenzuschung der metallischen Kalke und Salze nach Bergmann, Wenzuschung der gegeben. Lavoisier, Berthollet, Klaproth und beigefügt.

Manche Untersuchungen waren damals außerordentlich erschrweil Mittel und Geräthe fehlten. Die Bearbeitung des Platins unbekannt oder nur die ersten Versuche dazu gemacht, es sehlte karen Löthrohrproben so nothwendige Platindraht, Pincetten mit Platischen, Bleche von Platin 2c.

H. B. v. Saufsure (ber Bater) und Dobun bemühten ke vielsach um ein Mittel, Mineralsplitter der Löthrohrstamme frei aufsehen zu können; sie schmolzen die Probesplitter (1785 und 1787) abas Ende einer Glasröhre an und Saufsure wählte später (1795 Fasern und Blättchen von Chanit (Disthen), um als Halter zu diener die ihrerseits an eine Glasröhre angeschmolzen wurden. Die in die ihrerseits an eine Glasröhre angeschmolzen wurden. Die in der Flamme behandelten Proben untersuchte er dann mit dem Mikroster und gibt an, daß es ihm sogar gelungen, äußerst seine Quarzsplitter zu schmelzen. In Crells chemischen Annalen von 1795 Bb. 1. sinden sich mehrere Abhandlungen über das Berhalten der Mineralien vor dem Löthrohr, in welchen Saussussellen Bersahten beschmerzicht, durcklativen Schmelzgrade derselben zu bestimmen. Er bediente sich dahn eines Gebläses und schätzte die Schmelzgrade nach der Größe der Kügelchen, die in Fluß gebracht werden konnten.

II. Von 1750 bis 1800.

3. Systematik. Romenklatur.

Es ist für die Geschichte der Mineralogie dieser Periode zunächst eine Abhandlung von Wallerius von Interesse, in welcher er den Werth der mineralogischen Kennzeichen und die Grundsätze, nach denen ein Mineralspstem zu gestalten, einer Besprechung und Kritis unterwirft. ¹ Er sagt, daß die äußeren Kennzeichen so viel wie möglich in Anwendung kommen sollen, daß aber, wo diese unsicher und ungenüsgend, jene Kennzeichen, welche vom Verhalten im Feuer und gegen chemische Agentien oder gegen andere Körper zu erhalten sind, beisgezogen werden müssen. ² Dergleichen Kennzeichen nennt er innere (intrinsecus notus). Zu den äußeren Kennzeichen zählt er solche, welche hergenommen sind:

- 1. Bom Fundort und Baterland, 2. vom Gebrauch, 3. von der Größe oder Kleinheit, 4. von der Edelheit oder Unedelheit, 5. von Eigenschaft, welche durch die Sinne wahrzunehmen, Geruch, Geschmack, Farbe, Glanz, Pellucidität oder Undurchsichtigkeit, 6. vom äußeren Ansehen und der Struktur, 7. von der Art der Entstehung, insoferne sie aus dem Neußeren erhellt, 8. von der Gestalt. Zu den inneren Kennzeichen zählt er diesenigen, welche hergenommen sind:
 - 1. Von der Schwere oder Leichtigkeit, 2. von der Härte oder
- Lucubrationum Academicarum Specimen P: um de Systematibus Mineralogicis et Systemate Mineralogico rite condendo, a Joh. Gotsch. Wallerio etc. Holmiae 1768.
- ² p. 128. §. 85. p. 120 beißt es auch tarüber: Quid impetit, quin Mineralogus, Chemicus et Physicus iisdem mediis uti possint ad diversos fines obtinendos? Vehementer dubitamus, an corpora simpliciter mixta aliter quam ratione mixtionis ab invicem distingui et ut distincta considerari possint: ideoque et an Mineralogus, suo rite fungens officio, adminiculis Chemicis carere potest. Sufficit dixisse, dari corpora mineralia distincta, quae secundum qualitates externas nunquam sufficienter distingui possunt, nullam et dari posse Physicam Mineralium sine corundem Chemica cognitione.

Weichheit, 3. vom Berhalten gegen Wasser und salinische Agent-(ad Menstrua Aquosa vel Salina), 4. vom Berhalten im Jour. 5. von der Substanz und Entstehungsweise, durch chemische Experiment nachweisbar.

Die Classissation nach den äußeren Rennzeichen nenne er die ibr flächliche (superficialem), bei andern heiße sie künstliche (artificiale und werde unter ben neueren Mineralogen von Joh. E. Hebenkten (1743), Fr. A. Cartheuser (1755), Joh. C., Gehler und J. C. Walch (1762) vertheibigt. Die Classisisation nach den inneren kar zeichen nenne er die chemische, bei andern heiße sie die natürkt (naturalis), sie werde vertheidigt von Henkel, Pott, Ludu: J. H. G. Justi, Cronstedt (1758) und Baumer (1763). (* britte Classissation sey die gemischte, von beiderlei Rennzeiden consequenter Weise Gebrauch machend, wozu er selbst sich bet während eine solche, wo bald das eine, bald das andere Pri darin, eine confusa zu nennen sep. Eine solche habe R. A. B.: angewendet (1762). Daß man Mineralien und Petrefakten trez musse und in dem Schoße der Erde gebildete Steine von den Thieren und Pflanzen erzeugten, darüber bestehe kein Zweisel, w aber die Kennzeichen von Fundort und Baterland betreffen, so ich sie nicht als charakteristische zu erkennen; dieselbe mineralische Substitut könne an sehr verschiedenen Orten vorkommen, wie vom Riefel, Dur Bernstein genugsam bekannt sep. Die Classifikation mit Rudfit auf den Fundort sey nach dem Vorgang der älteren Forst Dioscorides, Plinius, Forsius und Cäsalpinus am m testen durch Boden hoffer ausgebehnt worden (1677). Daß man k Mineralien Namen nach den Fundorten gegeben habe, komme ide bei Dioscorides, Plinius, Agricola u. a. vor, für die Stax insbesondere bei Calceolarius und Albrowandus (zu Anfan: des 17. Jahrhunderts). Dergl. sind Lapis Phrygius, Arabicus, It dicus, Lydius, Judaicus, Aldebergius etc.

Die Kennzeichen 2. Vom Gebrauch, seinen nur mit großer die sicht anzuwenden, denn der Gebrauch gebe nur insoferne ein harabt

stisches Rennzeichen, als er auf der Natur des Körpers und seiner heile beruhe, so erhelle vom Gebrauch zur Plastik die Natur des hons, vom Feuerschlagen die Natur des Riesels 2c. Die verschiesensten Substanzen können aber auch zu gleichem Gebrauche dienen, wie die Farberde und Kreiden ein Beispiel geben. Um solcher Kennseichen willen sehen die Marmore vom Kalkstein und die Quaders und Rücksteine von den Sandsteinen getrennt worden. Auf den Gebrauch auch besonders U. Härne 1894 Rücksicht genommen.

Die Kennzeichen 3. Bon der Größe, sehen ungenügend und unnüß; die Quantität bedinge keine Differenz der Körper und Bergkrystall und Flußspath könne auf dergleichen Grund hin nicht vom Diamant unterschieden werden. Die Größe der Theile in Beziehung auf die Struktur eigne sich, Barietäten zu unterscheiden. Mehr oder weniger Gebrauch machten im Spstem von diesen Kennzeichen: Ans. B. v. Boot (1647), Wormius (1655) und Jonston (1661).

Aehnlich verhalte es sich mit den Kennzeichen 4. Bon Edels und Nichtedelseyn. Derlei Unterscheidung möge wohl zuweilen statthaben, wenn die Bezeichnung von bestimmten Eigenthümlichkeiten der betress senden Substanz abhänge, wie bei den Metallen berücksichtigt werde, an sich aber, insoserne Seltenheit oder Richtseltenheit oder willkürliche Convention die Bezeichnung geben, könne keine Charakteristik daher genommen werden. Dem einen erscheine oft edel, was dem andern nicht edel erscheine. So zähle Albrowandus und Wormius den Flußspath unter die Gemmen; Schwenkseldt (1600) aber unter die lapides rudes, der Bergkrystall ist nobilis bei Justi, ignobilis bei Forsius, der Granit nobel bei Walch, gemein bei Cronstedt 2c.

Die Kennzeichen 5. Geruch, Geschmack, Farbe, Glanz und Pellucistität, sepen von beschränktem Gebrauch, boch zuweilen wohl anwendbar.

Beim Geruch setzu beachten, ob er einer Substanz wirklich angehöre, oder von einer fremdartigen begleitenden herrühre. Der sog. Beilchenstein habe seinen Geruch von einer darauf wachsenden Pflanze, der durch Reiben, Schlagen, Erwärmen erzeugte Geruch sep oft charakteristisch, ebenso der Geruch einiger Bitumina.

das Steinfalz mit dem Bleiglanz und Flußspath, der Schörl mit in Bleispath 2c.

Nun wendet er sich zu den inneren Kennzeichen. Vom specisische Gewicht, sagt er, daß es zur Classissitation picht geeignet seb, du bei demselben Geschlecht und sogar bei den Barietäten derselben Surverschieden sich zeige, da es abhängig theils vost einer gedrängen verschieden sich zeiger gedrängten Verbindung der Massentheilchen, theils war größeren oder geringeren metallischen Einmischungen. Bemerkenstweiseh, daß vom Geschlecht des Gypses unter allen Steinen der Vernische und Petunze (Baryt) am schwersten sehen, am leichtesten Abrund Bimsstein. Größeren Nuzen gewähre das hydrostatische Einer dei den Metallen und Erzen, die dadurch als reicher oder ärmnertennen.

Die Härte bestimmt er mit dem Fingernagel, mit Messer Feile, Feuerstahl oder geeigneten härteren Steinen, Smirgel: = Diamantpulver. Er unterscheidet weichere und härtere Mineralierstere sehen leicht zu rigen und können ihre Theilchen von fliesendersteren sehen leicht zu rigen und können ihre Theilchen von fliesenderen scheichen werden, sie sehen zerbrechlich oder zähe. Die steren sehen vom Messer oder der Frile nur schwer zu rigen, geben Stahle Funken und werden von Wässern mechanisch wenig angegrest wird hier Härte zum Theil mit der Adhäsion der Theile in schiedenen Aggregatzuständen verwechselt. Die Härte könne nur Hilfskennzeichen dienen, besonders zur Unterscheidung der Edeliu-

Auf dem Wege der Löslichkeit oder Unlöslichkeit in Widelen, oder Säuern die Mineralien zu unterscheiden, setz ebenitrügerisch, denn so gewiß es seh, daß alle Kalksteine mit Sürbrausen, so gewiß seh auch, daß nicht alle Steine, welche brausen, Kalksteine genommen werden dürfen. Die Beispiele, welche er aniutzeigen den Nachtheil einer ungenügenden Unterscheidung von Genigen und ein daher rührendes öfteres Verwechseln von Bildungen von Sandsteine und Schiefer mit homogenen Mineralien.

Das wichtigste Criterium der Mineralbestimmung setz das Bi halten im Feuer. Damit werden sicher und bestimmt entschiede tvas Kalistein ober Gyps, was phosphorescirend, schmelzbar ober unsichmelzbar zc. Damit sey die Mineralogie zu der Bollsommenheit geslangt, deren sie sich erfreue. ¹ Man muß sich in die Zeit-versetzen, zum diesen Satz als ernstlich gemeint hinzunehmen.

Er widerlegt die Einwürfe, welche von den Gegnern erhoben werden, daß dergleichen Untersuchungen mit Schwierigkeiten verknüpft sepen, daß alle Steine mit Kali und Borax schmelzen, die gleichartigst erscheinenden im Feuer sich doch verschieden verhalten zc. Er bemerkt dabei, daß mit Lampe und Löthrohr die nöthigen Experimente gemacht twerden können und daß wegen der Unwissenbeit ober des Berdrusses Einzelner das Ziel der Mineralogie nicht aufzugeben sep.

Nach nochmaliger Ueberschau schließt er mit dem Sațe: Nullum itaque est dubium, quin hujusmodi Methodus mixta, quae notis characteristicis tam extrinsecis quam intrinsecis simul combinatis est superstructa, proxime ad naturalem accedens, maximum indicans symmetrium, reliquis sit praeserenda Methodis.

Man ersieht aus der gegebenen Darstellung ebensowohl, welche Ansichten damals die streitenden waren und welche Mittel man besaß, die eine oder andere zu unterstützen oder anzugreisen, als auch wie man über die mannigsaltigen Eigenschaften der Mineralien. mehr Klarzbeit zu gewinnen suchte und tritische Analysen mit ihrem Wesen vornahm.

Gleichwohl ist das System des Wallerius nicht so ausgefallen, wie man es erwarten sollte, da er namentlich die Erden, Sand: und Staubarten eine eigene Klasse mit zahlreichen Species dilden läßt. Sein System nach der zweiten Auflage (Systems mineralogieum etc.) von 1778 ist solgendes:

¹ p. 152. Es beißt weiter: Quamdiu superficiales viguerunt Methodi, nullos Mineralogiam fecisse progressus, facile observari potest, imo ex adverso, eam maxima confusione, ac inumeris nominibus factam fuisse onerosam. Ipsos Auctores, qui superficiales defendant Methodos, tacite arbitrium ignis agnoscere, dum Calcareos a Gypseis, Marmora ab Alabastris et sic porro distinguunt etc.

I. Classis. Terrae.

Ordo I. Terrae macrae

Genus 1. Humus.

2. Terrae calcarese. Cretue.

, 3. , gypscae.

4. " magnesiae.

Ordo II. Terrae tenaces.

Genus 1. Argillae.

" . 2. Margae. -

Ordo III. Terrae minerales (Oderarten).

Ordo IV. . , durae.

Genus 1. Glares.

2. Tripela.

" 3. Cementum.

, 4. Arenae.

5. Arena metallica.

" .8. " animalis (Muschelfand).
Classis II. Lapides.

Ordo I. Lapides calcarei.

Genus. 1. Calcareus.

" 2. Spathum.

_n 3. Gypsum.

, 4. Fluor mineralis (Flußspath).

Ordo II. Lapides vitrescentes.

Genus 1. Lapides arenacei (Sandsteine).

" 2. Spathum scintillans (Feldspath).

" 3. Quarzum.

, 4. Gemmae (Diamaut, Rubin, Topas 20:)

n 5. Granatici Lapides.

n 6. Achatae.

, 7. Jespis.

Ordo III. Lapides susibiles.

Gen. 1. Lap. zeolitici (barunter Lasurstein, Aurmalin, Bajalta)

- Genus 2. Lupides manganenses (Braunstein, Wolfram).
 - " 3. Lapides siles (Schieferarten).
 - , 4. Lapides margacei (Amergelfteine).
 - " 5. Lapides cornei (Hornfelssteine).

Ordo IV. Lapides apyri.

- Genus I. Lapides micacei.
 - 2. Lapides steatitici.

Ordo V. Saxa.

- Genus 1. Saxa mixta (Granit, Glimmerschiefer 2c.).
 - , 2. Saxa aggregata.

Classis III. Minerae.

Ordo I. Salie.

- Genus 1. Sulia acida (Säuren).
 - 2. Vitriolum.
 - , 3. Alumen.
 - 4. Nitrum.
 - " 5. Nurie.
 - " 6. Alkali minerale.
 - n 7. , n volatile.
 - . 8. Sulia neutra.
 - 2. · 9. Sel ammoniacum.
 - . 10. Borax.

Ordo II. Sulphura.

- Genus 1. Bitumina.
 - . 2. Succipum.
 - , 3. Ambre:
 - , 4. Sulphura (Schwefel, Phrite 20.)

Ordo III. Semimetalla.

- Genus 1. Mercurius.
 - , 2. Arsenicum.
 - 3. Cobaltum.
 - . 4. Niccolum.
 - 5. Antimonium.

- 6. Wismuthum.
- 7. Zincum.

Ordo IV. Metalla.

- Genus 1. Ferrum.
 - 👝 2. Cuprum.
 - 3. Plumbum.
 - 4. Stannum.
 - , 5. Argentum.
 - . 6. Aurum.
 - 7. Platina.

Die Klasse IV. enthält weiter die Concreta, wohin Lann und vulkanische Schlacken, Petrefakten, und die Lapides figurati und Calculi.

Eine besondere Sorgfalt hat Wallerius auf die Charaktenssiener Klassen, Ordnungen 2c. verwendet.

Als das Werner'sche Spstem erschien, hat es vor allen ander Ruf erlangt und längere Zeit hindurch (in mehreren Auflagen) das vorzüglichste gegolten.

Werner's Schüler, L. A. Emmerling, gab in seinem Lehrbit der Mineralogie Bd. L. 1799 eine Darstellung davon und entwickt die damals geltenden Grundsätze der orpstognostischen Classistation Die Bezeichnung Drykt ognosie, von prooce Kenntniß und deuntor, das Gegrabene, wurde von Werner für die Wissenscht der ungemengten Mineralspecies gebraucht; Bergmann hatte Orychlogia vorgeschlagen.

Die Grundlage des Werner'schen Systems sollte die natürliche Berwandtschaft bilden, welche aus der Mischung erkannt werde. Aber nicht die vorwaltenden Mischungstheile seben bestimmend sur die Zusammengehörige, sondern die charakterisirenden, dieseniger

¹ Endwig Angust Emmerling, geb. 1766-zu Arnstadt, Schwarzburg Sonderehausen, gest. 1842 zu Darmstadt, Docent ber Mineralogie und Bergbaukunde an der Universität zu Gießen, Bergmeister in Thalitter, 4808 No. bei der Hostammer in Gießen, 1821 Mitglied ber Sberbandirectson in Darmstadt.

nämlich, nach welchen es zu den Fossilien zu stehen komme, mit welchen es im allgemeinen die meiste Berwandtschaft zeige. Die Klassen werden durch die Grundbestandtheile bezeichnet, welche erdige, salzige, brennliche oder metallische sind.

Die Geschlechter sind nach der Art der vorwaltenden oder charakterisirenden Bestandtheile bestimmt.

Gattungen sind so viele, als er verschiedene Mischungsverhält= nisse gibt.

Fossilien einer Gattung, welche in zwei ober drei speciellen Kennzeichen abweichen, machen die verschiedenen Arten einer Gattung aus; Verschiedenheiten innerhalb der Grenzen einer Art bestimmen die Barrietäten.

Die Reihenfolge soll ebenfalls nach der natürlichen Verwandtschaft geschehen. Dabei bemerkt Emmer ling ganz richtig: "Wir müssen uns aber die natürliche Verwandtschaft der Fossilien keineswegs als eine gerade Linie oder als eine ununterbrochen fortlaufende Kette, svo immer ein Glied sich nur an das vorhergehende und nachfolgende anschließt, auch nicht als ein regelmäßiges, sondern als ein verworrenes, nach allen Seiten ausgedehntes Netz denken, in welchem einige Glieder an mehrere zugleich und gleich stark, andere hingegen nur an wenige oder nur an ein einziges, und dieß ost nur schwach, sich anschließen."

Das Werner'sche Mineralspstem war im Jahr 1798 folgenbes:

- I. Klasse. Erden und Steine.
- A. Demantgeschlecht. 1. Diamant.
- B. Birtongeschlecht.
 - 1. Hpazinth.
 - 2. Birfon.
- C. Riefelgeschlecht.
 - 1. Chrysoberill
 - 2. Chrhsolith
 - 3: Olivin
 - 4. Augit
 - 5. Vesuvian

Sippschaft des Granats,

6. Leucit

7. Melauit

8. Granat

9. Spinell

10. Sapphir

11. Topas

12. Smaragd

13. Bernu

14. Schörl.

15. Thumerstein

16. Eisenkiesel

17. Quarz

18. Hornstein

19. Feuerstein

20. Chaleebon

21. Heliotrop

22. Chrysopras

23. Riefelschiefer:

24. Obfibian

25. Ratenauge

26. Prebnit

27. Zeolith

28. Kreuzstein

29. Lasurstein

30. Lasulit

D. Thongefdlecht.

1. Reine Thonerde.

2. Porcellanerde.

3. Gemeiner Thon.

4. Cimolit.

5. Jaspis.

6. Opal.

7. Perlstein.

Sippschaft bes Granats.

Sippschaft des Rubins.

Sippschaft des Schörls.

Sippschaft des Quarzes.

Sippschaft bes Zeoliths.

8. Pechstein.				
9. Korund.				
10. Feldspath.	•		•	•
11. Polierschie	fer.	•		
12. Tripel.				
13. Alaunstein	1.			
14. Alaunerde.	•		,	
15. Alaunschie	fer 7			•
16. Brandschie	fer	•	•	
17. Zeichenschie	efer > @	Sippschaft	des	Thonschiefers.
18. Wetschiefe	r		•	
19. Thonschief	er J			•
20. Lepidolith)	*		
21. Glimmer	((Sinuldaft	hoa	Glimmers.
22. Topfstein	()	-thbimul-	•••	
23. Chlorit	•			•
24. Hornblend	e)			
25. Bafalt -		Sippschaft	hea	Trapps.
26. Wade	(~ (PP) -31 -	-	. ~
27. Klingstein	y		r	
28. Lava.				•
29. Dimsstein.	,			
30. Grünerbe)			•
31. Steinmarl				
32. Bildstein	> (Sippschaft	des	Steinmarts.
33. Bergfeife	1	•		
34. Gelberbe	J	•		•
E. Taligeschlecht.	,	_		•
1. Bol.		•	٠.	•
2. Reerscha u	m } (Sipplojaft	des	Seifensteins.
3. Waltererd	e }			-
4. Rephrit	(Sippschaft	bes	Talfs.
5. Speckstein	5	• • • • •		
•				

- 6. Serpentinstein
- 7. Talf

Sippschaft des Talks.

- 8. Asbest
- 9. Chanit.
- 10. Strahlftein.
- 11. Tremolith.

F. Kalkgeschlecht.

- a. Rohlensaure Kalkgattungen.
 - 1. Bergmilch.
 - 2. Areide.
 - 3. Kalkstein.
 - 4. Schaum ce.
 - 5. Schieferspath,
 - n. Bitterfpath.
 - 7. Braunspath.
 - 8. Stinkstein.
 - 9. Mergel.
 - 10. Bituminöser Mergelschiefer.
 - 11. Arragon.
- h. Phosphorsaure Kalkgattungen.
 - 12. Apatit.
 - 13. Spargelstein.
- v. Boraxsaure Kalkgattungen.
 - 14. Boracit.
- d. Flußsaure Ralkgattungen.
 - 15. Fluß.
- e. Schwefelsaure Kalkgattungen.
 - 16. **G**pps.
 - 17. Fraueneis.
- G: Barytgeschlecht.
 - 1. Witherit.
 - 2. Schwerspath.

H. Strontiongefchlecht.

- 1. Strontionit.
- 2. Coelestin.

II. Klasse. Salze.

A. Edwefelfäuregeschlecht.

- 1. Natürlicher Vitriol.
- 2. Natürlicher Alaun.
- 3. Haarfalz.
- 4. Bergbutter.
- 5. Natürliches Bitterfalz.
- 6. Natürliches Glaubersalz.

B. Salpeterfäuregeschlecht.

1. Natürlicher Salpeter.

C. Rochfalgfäuregeschlecht. ..

- 1. Natürliches Rochfalz.
- 2. Natürlicher Salmiak.

D. Rohlensäuregeschlecht.

1. Natürliches Mineralalkali.

111. Rlaffe. Brennliche Fossilien.

A. Schwefelgeschlecht.

1. Natürlicher Schwefel.

B. Erdharzgeschlecht.

- 1.-Bituminöses Holz.
- 2. Steinkohle.
- 3. Erböl.
- 4. Erdpech.
- 5. Bernftein.
- 6.. Honigstein.

C. Graphitgeschlecht.

- 1. Graphit.
- 2. Rohlenblende.

IV. Klasse. Metalle.

- A. Platingeschlecht.
 - 1. Gediegenes Platin.
- B. Goldgeschlecht.
 - 1. Gediegenes Gold.
 - 2. Naghagerz.
 - 3. Schrifterz.
- C. Quedfilbergeschlecht.
 - 1. Gediegenes Quecksilber.
 - 2. Natürliches Amalgam.
 - 3. Quedfilber-Hornerz.
 - 4. Quedfilher-Lebererz.
 - 5. Zinnober.
- 1). Silbergeschlecht.
 - 1. Gediegenes Silber.
 - 2. Ragyager Silber.
 - 3. Arfenikfilber.
 - 4. Spießglanzfilber.
 - 5. Hornerz.
 - 6. Silberschwärze.
 - 7. Silberglanzerz.
 - 8. Sprödglanzerz:
 - 9. Rothgültigerz.
 - 10. Weißgültigerz.
 - 11. Graugültigerz.
 - 12. Schwarzgültigerz.
- E. Rupfergeschlecht.
 - 1. Gediegenes Kupfer.
 - 2. Rupferglanz.
 - 3. Buntkupfererz.
 - 4. Rupferfies.
 - 5. Weißkupfererz.
 - 6. Fahlerz.

- 7. Rupferschwärze.
- 8. Hothtupfererz.
- 9. Biegeletz.
- 10. Rupferlasur.
- 11. Maladit.-
- 12. Rupfergrün.
- 13. Eisenschüffiges Rupfergrun:
- 14. Olivenerz.

F. Eisengeschlecht.

- 1. Gediegenes Eisen:
- 2. Schwefelktes.
- 3. Magnetfies.
- 4. Magneteisenstein.
- 5. Eisenglanz.
- 6. Notheisenstein.
- 7. Brauneifenstein.
- N. Spatheisenstein.
- 9. Schwarzeisenstein.
- 10. Thoneisenstein.
- 11. Haseneisenstein.
- 12. Blaue Eisenerbe.
- 13. Grüne Eisenerbe.
- 14. Schmirgel.

li. Bleigeschlecht.

- . 1. Bleiglang.
 - 2. Blaubleierz.
 - 3. Braunbleierz.
 - 4. Schwarzbleierz.
 - 5. Weißbleierz.
 - 6. Grünbleierz.
 - 7. Rothbleierz.
 - 8. Gelbbleierz.

- 9. Natürlicher Bleivitriok.
- 10. Bleierde.

H. Binngeschlecht.

- 1. Zinnkies.
- 2. Zinnftein.
- 3. Cornisch Zinnerz.

I. Wismuthgeschlecht.

- 1. Gediegener Wismuth.
- 2. Wismuthglanz.
- 3. Wismuthocher.

K. Zinkgeschlecht.

- 1. Blende.
- 2. Gallmei.

L Spießglanzgeschlecht.

- 1. Gediegener Spießglang.
- 2. Grauer Spießglanz.
- 3. Roth: Spießglanzerz.
- 4. Weiß: Spießglanzerz.
- 5. Spießglanzocher.

M. Koboltgeschlecht.

- 1. Weißer Speiskobolt
- 2: Grauer Speiskobolt
- 3. Glanzkobolt.
- 4. Schwarzer Erdkobolt
- 5. Brauner
- 6. Rother
- 7. Gelher

N. Nidelgeschlecht.

- 1. Rupfernickel:
- 2. Nickelocher.
- O. Brannsteingeschlecht.
 - 1. Grau-Braunsteinerz.

Sippschaft des Speiskobolie

Sippichaft bes Erdfobolis

- 2. Schwarz-Braunsteinerz.
- 3. Roth: Braunsteinerz.
- P. Motpbbangeschlecht.
 - '1. Wasserblei.
- Q. Arfenikgeschlecht.
 - 1. Bediegenes Arfenit.
 - 2. Arfenitties.
 - 3. Rauschgelb.
- R. Scheelgeschlecht. .
 - 1. Schwerstein.
 - 2. Bolfram.
- 8. Urangeschlecht.
 - 1. Becherz.
 - 2. Uranglimmer.
 - 3. Uranocher.
- T. Menatgeschlecht.
 - 1. Menafan.
 - 2. Rabelstein.
 - 3. Nigrin.

Man ersieht aus diesem Berzeichniß, welches 214 Hauptgattungen enthält, daß der Mangel an Kenntnissen der Mischung bei vielen Mineralien die Stelle nicht gehörig bezeichnen ließ, wo sie hingehören, daß daher verwandte oft getrennt und nicht näher verwandte zusammengruppirt wurden. So sinden wir Spinell und Sapphir im Kieselsgeschlecht, dagegen Jaspis und Opal mit dem Corund im Thongeschlecht, den Chanit im Tallgeschlecht 2c. Leichter waren die Metallverbindungen zu sednen und theilweise gilt noch gegenwärtig, wie sie Wern er damals gereiht hat. Dieses Shstem wurde von seinem Utheber, sowie von Karsten u. a. fortwährend verbessert und ist zum lettenmal

Dietrich-Ludwig Guftav Karften, geb. 1768 zu Bütow in Medlenburg, gest. 1810 zu Berlin, 1789 Lehrer ber Mineralogie und Bergbaukunde am Berg-Eleven-Institut zu Berlin, 1791 Bergrath und Affessor bei ber preußischen Bergadministration.

aus seinem Nachlasse im Jahr 1817 von Breithaupt verössenter

Auch die Nomenklatur wurde in diesem Zeitraum genauer, die früher geschah, namentlich von Bergmann und Werner gertzund eine geeignete Purisitation angestrebt.

In seinen Meditationes de systemate sossilium rügte Bermann, wie bereits angegeben, mancherlei Fehler der Romentlamund analysirte die üblichen Namenquellen, wobei er schon daraus wies, daß oft Namen einen Vorzug haben, quae nihil certi significant, und daß die lateinische Sprache dafür gewählt werden ich "Est haec lingun, vel saltim suit, aruditorum vernacula: juit mordua quoque nullis quotidianis est obnoxia mutationibus."

Werner stellte zur Bildung ber allgemeinen Ramen acht Rega: auf, wonach sie sehn sollen: unterscheidend, sache und sprachricken bezeichnend, kurz, festgesetzt, einzig und ausgezeichnet. Er gab, we die Alten schon gethan hatten, auch Namen nach den Fundorten un: führte nach dem Beispiel der Botaniker Personennamen ein. Gue der ersten Namen dieser Art wat Prehnit, nach dem Oberst ver Prehn getauft, weil dieser das Mineral vom Borgebirg ber gum Hoffnung an Werner überbracht hatte. Der Chemiker Sage k merkte babei, daß tvenn biese Art Schörl ben Namen eines Manne führen soll, er ihn vom Abbé Rochon erhalten soll, der ihn zuck in Frankreich bekannt gemacht, er erklärt sich aber überhaupt gezer solche Namen, indem er die seltsame Reflexion hinstellt: "Da die orze nischen Körper mit den Mineralien gar nichts Gleichartiges haben unt der Rame eines Mannes in der Lithologie Jeine Annäherung bewirke tann (servir de rapprochement), so sollte man meiner Meinung nie dergleichen triviale Benennungen nicht annehmen, weil sie unbezeit nend sind und methodische Kenntnisse entfernen. \ Werner vertba digte die Personen: Namen, 2 wie er sie nämlich gegeben wissen mil nach den Findern oder eisten Beschreibern, Berbreitern zc., in fi

¹ Bergmännisches Journal 1790. 3, Jahrg. 1. B. p. 84.

² Cbenta p. 100.

zur Geschichte eines Minerals gehören und "zu gleicher. Zeit eine Erkenntlichkeit bes gesammten Korps ber Gelehrten in so einer Wissenschaft gegen den Erfinder oder Untersucher so eines Körpers bezeugen." Solche Namen sepen auch meistens ziemlich kutz und ausgezeichnet, letzteres in dem Sinne genommen, daß die Benennung keine Aehnlichkeit mit andern Benennungen habe. - Er erinnert auch, daß nach Plinius der Obsidian zu Ehren des Obsidius, der ihn aus Aethiopien gebracht hatte, getauft worden sep, und so habe er ven Witherit nach dem Entdeder Dr. Withering und den metallischen Stoff des Schwersteins und Wolframs nach bessen Entbecker Scheele, Scheel, latein. Schelium benannt; Er wolle übrigens bergleichen Personen Mamen nicht oft und nur in Ermangelung anderer ben Gegenstand wohl bezeichnenden gebraucht wiffen. Ramen nach den Mischungstheilen, bemerkt er, würden sehr geeignet sehn, "wenn wir nur solche bei allen Fossilien kennten, und dann nicht so oft von den Chemikern über die Mischung eines Fossils eines andern belehrt würden, ja zuweilen wiederbolt eines. andern belehrt würden. Dergleichen Benennungen haben aber boch das Nachtheilige, daß fie für bloße Trivialnamen meist viel zu lang ausfallen und oft ganze Phrasen ausmachen, nicht zu geschweigen, daß die Bestandtheile auch filt den bloß äußern Beobachter wenig ober gar nicht in die Sinne fallende Gegenstände find."

Bas die Forderung betrifft, daß der Name eines Minerals einzig set, d. h. daß seds nur einen Ramen haben soll, so bemerkt Emmerling schon damals (1799), daß fast jedes Mineral mehrere, oft äußerst verschiedene Ramen habe, so daß es schwer set, sich aus diesem Chaos von Beneunungen herauszusinden und mit einiger Zuverlässisseit zu bestimmen, was für ein Fossil manche Schriftsteller unter diesem oder jenem Ramen verstehen. "Es scheint gleichsam eine Bedingung zu sehn, sagt er, einem Fossil nicht eher einen Blat einzuräumen, dis erst ein jeder — gleichviel ob mit oder ohne Beruf — sein Ersindungs: Genie in Ramenbildungen daran bewiesen hat. Dat ber die ungeheusre Menge von Synonymen — daher die zum Theil böchst zwed- und sinnlosen Benennungen!"

Schon bamals fanden sich Sonderlinge in der Fabrication:
Ramen, so Storr in seiner Alpenreise, Leipzig 1784. Er nennt :Jaspis — Eisenschlag, den Flußspath — Glassluß, den Feldspath Glasslußwade, den Achat — Flint und Burstling, die Chloriteite Schirlmuhlen u. s. f.

Hann ben Gebrauch ber lateinischen Sprache: Ueber die Bilder solcher Namen schrieb Joh. Reinh. Forster in seiner Orometologia nova nystematis Orycsognosiae vocabulis latinis expresibiliae. 1795. —

Die Menge ber Ramen wurde natürlich durch die Bugabe wellersteinerungen sehr vermehrt. So eitstet Wallers us (Systema mineralog. 2. ed. 1778) die Ramen folgender Holzversteinerungen

. Bon	ber	Tanne ·	Elatites.
٠,,	. "	Erle	Clethrites.
i i	ķ.	Moe .	Agallochite
p	W	Hafetstaube .	Corylites.
·# ·		Feige "	Phegites:
*	er *	Фјфе-	Melites:
	n *	Lorbeer	Daphnites.
1 24	pr 1	Lerdye 🗸 🕟 🧓	Laricites.
	,	Maulbeerbaum'	Moricites.
er	ri i	Sagbuche -	Osteites.
,, `		Föhre .	Peucites.
H '		Eiche .	Dryites.
- 49		Weibe	Salicites.
* #	*	Canbelbaum .	Santalites,
	"	Linke	Philirites.
			•

Ueberblick der Periode von 1750 bis 1800.

Die Kritik der Kennzeichen der Mineralien wie sie Wallerius (1768) entwickelt hat, gehört zu ben schätzbarsten Untersuchungen, in so ferne sie geeignet waren, dem mineralogischen Studium eine bestimmte Richtung zu geben und für ben Bau eines Spstems die bis: berige Willfür zu entfernen. Die physischen wie die chemischen Eigenschaften in ihrem Werthe und in ihrer Beständigkeit gegen einander abwiegend, bestimmt sich zwar Wallerins für eine Methode, welche beide umfassen soll, neigt sich aber doch mehr den chemischen Berhält: nissen zu. Unter seinen Nachfolgern wurde das von ihm vernachlässigte Studium ber Arhstalle wieder neu aufgenommen, zunächst durch Romé de l'Isle (1772), Bergmann (1773) und Werner (1774). Sie zeigten alle brei, daß die verschiedenen Gestalten einer Species in einem inneren Zusammenhange steben. Dabei wiesen Bergmann's Betrachtungen schon auf die später von haub ausgebildete Corpusculartheorie hin, während Romé de l'Isle seine Beobachtungen durch Winkelmessungen unterstütte, Werner dagegen, ohne sich viel um den molecularen Bau und um ein exactes Winkelbestimmen zu bekümmern, einfach durch die von ihm mit Abstumpfung, Zuschärfung und Zuspitzung bezeichneten Veränderungen einer Krhstall: form und mit Beachtung ber Resultate bei Vergrößerung ber Beränderungsflächen mehrere Gruppen verwandter Formen erkannte und fie auf seine sechs Grundgestalten zurückzuführen suchte.

Romé de l'Isle hat noch bestimmter und allgemeiner als früher geschah, die Beständigkeit der Neigungswinkel und das Gessetz des Flächenparallelismus hervorgehoben. Er maß anfangs nur die ebenen Flächenwinkel, erst um 1783 mit dem von Carangeot erfundenen Anleggoniometer die Neigungswinkel an den Ranten. Er erkannte das Berhältniß der Hemitropie und daß die Stalaktiten krystallinische Aggregate sehen und erwähnt das Vorkommen pseudomorpher Arpstalle.

Ueber Kryftallgenesis haben Wallerius, Romé de l'Jole Robell, Geschichte der Mineralogie. 12

und Bergmann geschrieben; letterer führt außer dem Arnftalli siren durch Vermittlung von Wasser noch das aus dem Schmelflusse (schon v. Bohle beobachtet) und durch Verflüchtigung

Zum speciellen Studium hat sich diesen Gegenstand Leblanca macht und Arhstallbildungen aus gemischten Salzlösungen beschrieben die Darstellung von Alaunkrhstallen in Würseln angegeben und die Bedingungen zur Erzeugung secundärer Flächen an einer Grundser und zur Darstellung großer und vollkommener Arhstalle weiter erseich als seine Vorgänger.

Wenn Werner die Verhältnisse der Arpstallisation wie die Krübrigen physischen Eigenschaften, Farbe und Glanz ausgenommen meistens nur oberflächlich behandelte, so hat er sich durch die Einstellung einer den damaligen Ersahrungen entsprechenden Terminologie und durch eine bestimmtere Abgränzung der Wineralogie, indem er de Geognosie als eigene Wissenschaft trennte, bleibende Verdienste er worben.

Eine hervorragende Entdeckung in diesem Zeitraum ist die der Krystallelectricität durch Erwärmen von Aepinus (1762) und Wilson (1762). Aepinus und Bergmann (1766) berdatteten schon, daß am Turmalin die Electricitäten der Pole sich wecken lassen. — Die beiden Arten der Electricität hatte Dusay (1733) en: deckt. — Die Strahlenbrechung der Krystalle hat Hill (1772) unwirdsucht und die doppelte Brechung allen Substanzen von der Structur des Kaltspaths zuerkannt, für den Quarz und andere aber als nicht bestehend erachtet.

Die Phosphorescenz untersuchten Lavoisier (1776), Mac quer (1777) und Webgwood (1792). — Die Nicholson'schafte Wage ist vom Jahr 1792. — Die ersten krystallographischen Arbeiter von Haup sind von 1781 und 1784.

Wenn Cronstedt die Verhältnisse der Krystallisation auf ein seltsame Weise gering geachtet und als wenig wesentlich erkannt but so leistete er der Mineralogie wesentliche Dienste durch sein klares Urtheil über das Verhältniß der Erden zu den Steinen und dieser zu

den Felsarten, Bersteinerungen und Naturspielen, welche nur bezüglich ihrer Substanz Gegenstand der Mineralogie seben. Die Mineralchemie bat er durch die Einführung des Löthrohrs in bedeutender Weise gehoben und mit diesem Instrumente ebensoviel oder noch mehr für sie gethan als Nomé de l'Isle mit dem Goniometer für die Arpstallographic.

Um die Löthrohrproben haben sich auch sehr verdient gemacht: Engeström, Rinmann, Quist, Gahn, Scheele, Saussure und besonders Bergmann, dem wir viele fortwährend angemandte Reactionen verdanken.

Ebenso hat Cronstedt die demischen Rennzeichen auf nassem Bege geförbert und unter andern auf die Eigenthümlichkeit der Gallert: bildung bei seinen Zeolithen aufmerksam gemacht, während Bergmann bas Aufschließen unlöslicher Silicate mit minera: lischem Alkali zeigte (1780), und in die analytische Chemie das Verfahren einführte, einen Mischungstheil nicht immer isolirt, sondern in einer seiner Berbindungen zu bestimmen, welche genau gekannt, constant und sonst zu einer bergleichen Bestimmung geeignet sep. — Mehrere Chemiker haben theils neue Mischungstheile der Mineralien entbeckt, theils die bekannten genauer bestimmt. Cronstedt stellte zuerst (1751) das Nickel metallisch dar; Black erwies zuerst die Berschiedenheit der Bittererde von der Kalkerde (1755) und charakteri= firte die Kohlensäure (1757); Marggraf zeigte (1754) die Eigen= thümlickeit der Thonerde; namentlich aber haben Scheele und Rlaproth glänzende Entdeckungen gemacht. Scheele entdeckte die Molphänfäure und die Wolframsäure (1778 und 1781), das Mangan (1774) und das Chlor (1774), die Baryterde (1774); ebenso gehört ihm die Entbedung der Flußsäure an (1771), und neben Priestley die Entdeckung des Sauerstoffs (1774).

Rlaproth entdeckte das Uran (1789) und in demselben Jahre die Zirkonerde; das Titan (1794), das Cerium (1803); er bewies die Eigenthümlichkeit des Tellurs (1798), welches Müller von Reichenstein (1782) entdeckt hatte. Die Entdeckungen des

Wasserstoffs von Cavendish (1766), des Stickstoffs von 2: voisier (1775) und der Strontianerde-von Crawford (179 sallen in diese Zeit. Durch Bauquelin wurde ferner das Chres (1797) und die Berillerde (1798), durch Gadolin die Ptus erde (1794) entdeckt.

Die von Bergmann begonnenen quantitativen Mineralanalist wurden bald burch eine Reihe von Chemitern verbessert und verzeigfältigt. An ihrer Spipe standen Klaproth und Bauquelin, der Brandes, Bucholz, Lampadius, Wiegleb, Westrumb u. a. Mineralchemische Arbeiten lieferten ebenfalls Lehmann, Stopein Kirwan.

Ginen turzen Ueberblick ber alteren mineralogischen Spfteme gent ber vorhergehende Abschnitt; die Spfteme von Wallerius und Berner hatten eine chemische Grundlage. Diese wurde von Wallerius zur Charakteristik benützt und theilweise auch von den Schülern Berners, jedoch beschränken sich die Angaben meistens nur auf benjenius Wischungstheil, welcher als der charakterisirende angesehen wurde.

III. Bon 1800 bis 1860.

1. Mineralphyfit.

a. Arpfallographic, 1

Es ist in vorhergehendem Zeitraum erwähnt worden, daß mas den Zusammenhang verschiedener Formen einer Mineralspecies ertanz und mehrfach nachgewiesen hat, und daß dabei zunächst von Beremann auch die Spaltungsform berücksichtigt wurde; bestimmte Geket aber, welchen die betreffenden Lorgänge unterworfen, kannte mu

Begen bes größeren Umfanges an Material in bem gegenwärtigen 3ch raum war es geboten, die Forschungen über die verschiebenen physischen Eigeschaften in besonderen Artifeln zusammenzustellen, was in den vorbergebenten Perioden angemeffener unterbleiben konnte.

nicht und ohne Anwendung des Calculs waren sie auch nicht auszufinden. Die eigentlich rechnende Arhstallographie beginnt mit Haup. Seine ersten Arbeiten waren gleichzeitig mit den betreffenden Bergmanns. Wie dieser richtete er seinen Blick vorzüglich auf die innere Structur der Arhstalle, und indem er die Spaltungsform als constant erkannte, beschäftigte ihn deren Jusammenhang mit den äußeren Formen. Wie schon oben angegeben, entwickelt er zuerst seine Ansichten in der Abhandlung: Essai d'une theorie sur la structure des crystaux. 1784, übersetzt in Gren's neuem Journal der Physik. B. II. 1795. p. 418.

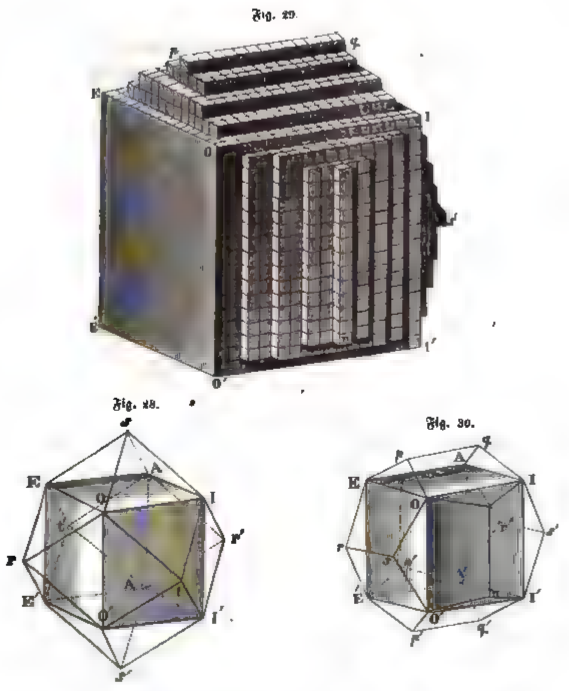
Er erzählt wie die Beobachtung der Spaltungsflächen an einem. Calcitprisma die Beranlassung zu seinen Ideen über die Structur der Arpstalle gewesen und gleichsam der Schlüffel zur Theorie. drängte sich mir bei der Gelegenheit auf, sagt er, da mir der Bürger Defrance einen Arpstall in dem Augenblicke zu geben die Gefälligkeit gehabt hatte, wo er von einer Druse, die dieser einsichtsvolle Liebhaber mir aus seinem Mineralienkabinet zeigte, eben losgebrochen war. Das Prisma hatte einen einzigen Sprung, an ber Stelle einer Endkante der Basis, mit welcher es aufgewachsen gewesen war. Statt den Arystall in meine Sammlung, die damals im Entstehen war, zu legen, versuchte ich, ihn nach anderen Richtungen zu theilen; und nach einigen Versuchen, die auf's Ungewisse unternommen wurden, gelang es mir, seinen rhomboedrischen Kern herauszuziehen. Ich fühlte sogleich die dadurch erfolgte Ueberraschung mit der Hoffnung verknüpft, daß es bei diesem ersten Schritte nicht sein Bewenden behalten sollte." Traite de Mineralogie. 1801. T. I. p. 23. Uebersetz. v. Rarsten. 28. 1. p. 74). Die Spaltungsgestalten nannte er die primitiven, die übrigen bie secundären Gestalten.

Als vorkommende Kerngestalten bezeichnete er: das Parallelepipes don, das Oktaeder, das Tetraeder, das reguläre sechsseitige Prisma, das Rhomboidal: (Granat:) Dodecaeder und das Dodecaeder mit dreis edigen Flächen, welches zwei mit ihren Grundslächen vereinigte gerades stehende Pyramiden bilden (die Heragonphramide). Die Kerngestalt eines Krystalls ift noch weiter mechanisch theilbar, theils nach ihren Flächen, theils in anderen Richtungen. Diese Theilung führt zu den integrirenden Moleküls. Die den Kern umhüllende Materie zeigt bei den secundären Formen ein Decresciren durch regelmäßige Subtraction einer oder mehrerer Reihen von integrirenden Moleküls, und "indem die Theorie die Zahl dieser Reihen mittelst des Calculs bestimmt, ist sie im Stande, alle besannten Resultate der Arystallisation nach ihren Gesehen darzulegen, selbst fünstigen Entdedungen vorzugreisen und die Formen anzugeben, welche die jeht bloß hypothetisch sind, einst aber einmal den Natursorschern bei ihren Untersuchungen wirklich vorsommen können." So konnte Hauh schon damals (1801) aussprechen, was zu den Triumphen einer Wissenschaft gehört: die Erfahrung zu anticipiren und die kommenden Entdeckungen zu verkünden.

Bur Beranschaulichung seiner 3bee ber Decrescenzen tonnen Fig. 27



und Fig. 29 dienen, an welchen er die Ableitung des Rhombendobes caeders Fig. 28 und des Pentagondodecaeders Fig. 30 aus dem Würfel

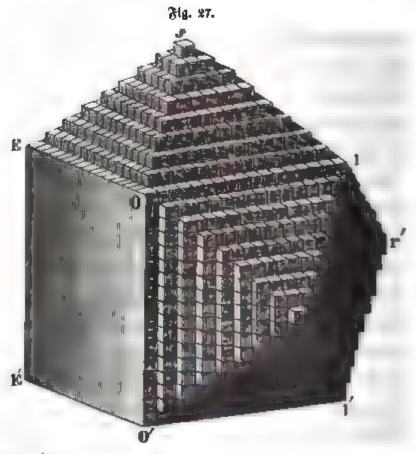


erläutert. Für das Rhombendobecaeber wird jedes aufgeschichtete Blättschen (lame de superposition) an jedem seiner vier Ränder um die Dimension einer Molekülreihe schmäler als das Blättchen, auf welchem es aufsit, für das Pentagondobecaeber geschehen die Decrescenzen um zwei Reihen in die Breite zwischen den Kanten OI und AE, zusgleich aber auch um zwei Reihen in die Höhe zwischen den Kanten EO und AI.

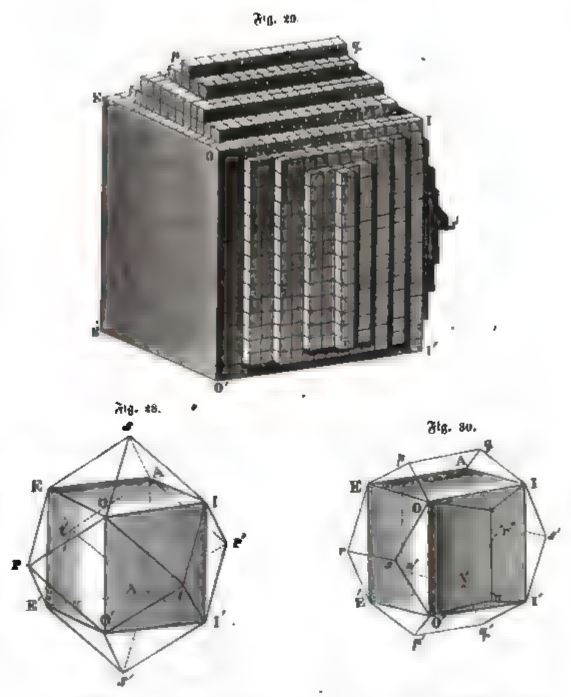
Daß man an den Arpstallen diese Art von Gemäuer nur fehr selten und meistens gar nicht bemerke, habe seinen Grund barin, daß

eines Krystalls ift noch weiter mechanisch theilbar, theils nach wir Flächen, theils in anderen Richtungen. Diese Theilung führt zu ber integrirenden Moleküls. Die den Kern umhüllende Materie zeigt beden secundären Formen ein Decresciren durch regelmäßige Subtracure einer oder mehrerer Reihen von integrirenden Moleküls, und "inder die Theorie die Zahl dieser Reihen mittelst des Calculs bestimmt, is sie im Stande, alle besainten Resultate der Krystallisation nut ihren Gesehen darzulegen, selbst künstigen Entdedungen vorzugreien und die Formen anzugeden, welche dis jeht bloß hypothetisch sier einst aber einmal den Natursorschern bei ihren Untersuchungen wull sich vorsommen können." So konnte Haup schon damals (1801) aussprechen, was zu den Triumphen einer Wissenschaft gehört: du Ersahrung zu anticipiren und die kommenden Entdecknegen zu verkünden.

Bur Beranschaulichung seiner 3bee ber Decrescenzen konnen Sig. 2



und Fig. 29 dienen, an welchen er die Ableitung des Ahombendede caeders Fig. 28 und des Bentagondodecaeders Fig. 30 aus dem Klürick



erläutert. Für das Rhombenbobecaeber wird jedes aufgeschichtete Blättschen (lame de superposition) an jedem seiner vier Ränder um die Dimension einer Molekülreihe schmäler als das Blättchen, auf welchem es aussit, für das Pentagondobecaeber geschehen die Decrescenzen um zwei Reihen in die Breite zwischen den Kanten OI und AE, zusgleich aber auch um zwei Reihen in die Höhe zwischen den Kanten EO und AI.

Daß man an ben Arpstallen diese Art von Gemauer nur febr selten und meistens gar nicht bemerte, habe seinen Grund barin, daß

die nicht mehr in die Sinne fallen, zusammengesetzt gedacht weite müsse. Dann wird auch die Anzahl der aufgeschichteten Bländlichen Bergleich größer sehn und folgt, daß die Rinnen, welche du Blättchen durch das abwechselnde Zurückweichen und Vorspringen im Kanten bilden, für unsere Sinne null sehn müssen, twie es der de wirklich ist.

Indem Hany diese Gesetze der Decrescenz versolgte, gelangt zu der wichtigen Thatsache, daß sie angeben, welche Gestalten zu einer bekannten Kernform ableitbar sind, zugleich auch, welche nicht vorkommen können, und daß das Nachtwelches der Calcul giebt, die wahre scharfe Bestimmung der mittle des Gonpometers gefundenen Approximation ist.

Wie an den Kanten bestimmte er die Decrescenz an den Edu und der Versuch das Oktaeder durch eine Decrescenz an den Kam: aus dem Würfel abzuleiten, zeigt sich ebenso den Gesetzen der Them widerstrebend als die Ableitung durch die Decrescenz an den Edz ganz einfach erfolgt und die gegenseitige Stellung von Würfel und Oktaeder in der Natur auch niemals anders beobachtet wird, als it die Theorie verlangt. In ähnlicher Weise leitet er aus dem Wiri. die Flächen des Trapezoeders ab, wie sie der Analcim zeigt und 5. des Diakisdodecaeders, wie es am Phrit vorkommt und beweist, 12 das Jeosaeder als eine zusammengesetzte secundäre Form, wie es au. Phrit beobachtet wird, ganz anderer Art ist als das früher von 🗔 Geometrie construirte. "Die Naturforscher, sagt er, welche zu em Zeit, wo man sich noch nicht mit den Gesetzen der Structur beider tigte, aus der Arpstallisation eine Art von Geometer zu machen & neigt waren, der nach unserer Beise verführe, verwechselten das 300 saeder und das Dodecaeder berselben mit denen, die man regelmäß nennt, und wo das erste durch zwanzig gleichseitige Dreiecke und bezweite durch zwölf Fünfece, deren Seiten ebenfalls gleich sind. b. gränzt ist. Allein die Theorie beweist, daß in der Mineralogie wir das eine noch das andere möglich ist. So bringt die Natur von M

Fünf regelmäßigen Körpern, nämlich dem Würfel, Oktaeder, Tetraeder, Dodecaeder und Jcosaeder nicht mehr hervor und ist nicht im Stande mehr hervorzubringen als die drei ersten; und unter der unendlichen Wenge von mannigsaltigen Annäherungen, die sie in Betress der beiden andern uns zeigen könnte, beschränkt sie sich auf die, welche von den einsachsten Gesetzen der Decrescenzen entspringt, so daß ihr Dodecaeter und Jcosaeder wirklich das Bollkommenste und Regelmäßigste ist, welsches sich nach den Grundsähen ihrer Geometrie ergiebt."

Den Fall für das Pentagondodecaeder erörtert er ausführlich (Mineralogie, überf. von Karsten. I. p. 530) und spricht sich über die Rationalität der Ableitungszahlen deutlich aus, wo er von der Substitution einer secundaren Form für eine primitive handelt. Dan wird, sagt er, diese Substitution für erlaubt halten, "wenn man erwägt, daß die Agen der secundären Arhstalle mit denen der Rern: gestalten in einem commensurablen Berhältnisse stehen, welches auch bei den verschiedenen Linien, deren Lagen wechselseitig mit einander correspondiren, der Fall sehn muß. Die Are des winkelvertauschten (inverse) Rhomboeders ist z. B. beim kohlengesäuerten Kalk dreimal so groß, wie die der Kerngestalt, und seine schiefe Diagonale, welche in Hücksicht ihrer Lage mit der oberen Kante der Kerngestalt correspondirt, ist gleichfalls dreimal so groß wie diese Kante. Da also die Gesetze der Decrescenz und die Gestalten der Moleküls, worauf sich diese Gesetze gründen, mit den angeführten Verhältnissen nothwendigerweise in Verbindung stehen, so erhalten wir dadurch, daß die Glieder dieses Verhältnisses in rationellen Zahlen ausgebrückt werden können, die Aussicht, nach Willführ eine von den Krystallgestalten, welche diese Eigenschaften besitzt, zur Kerngestalt auswählen zu können 2c. --(A. a. D. B. II. p. 19. Traité de Min. II. p. 17.) Schon im Jahre 1785 (Mémoires de l'acad. des sc.) hat er bargethan, daß tein Geset ber Decrescenz bas regelmäßige Bentagondobecaeber geben tonne und er erinnert dabei, wie wichtig der Gebrauch des Calculs sich berausstelle, theils um die Wahrheit der Theorie zu sichern, theils um die Gränzen, welche den Gang der Arpstallisation bestimmen, zu bezeichnen.

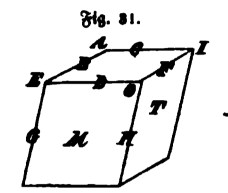
Bur Bestimmung der Grundformen wählte er: für das Mir boeber das Verhältniß der Diagonalen der Flächen, so beim Cal-V3: V2, beim Quarz V'15: V18, beim Korund V'15: ? :: beim Turmalin V'19: V8 u. s. w. — Das heragonale Pries bestimmte er burch bas Verhältniß einer Senkrechten aus bem Centr gegen eine Seite der Basis zur Höhe, so beim Apatit = V3: 1: beim Rephelin = $\sqrt{7}$: $\sqrt{2}$; bas quadratische Prisma burd: Seite der Basis zur Höhe, so beim Besubian V7 : 7'8, ka Mejonit V'21: 2, beim Rutil V'5: V'6; für die Quadratpprax: nahm er das Berhältniß der Hälfte einer Seite der Bafis zur bult-. Höhe (Hauptage) der Phramide, so beim Mellit = V8:V9, ka molybbanfauren Bleioryb = $2 \mathcal{V} 8 : \mathcal{V} 5$, beim Anatas $\mathcal{V} 2 : \mathcal{V}$ Für die Rectangulärppramide bestimmte er das Berhältniß der bilder Seiten der Basis zur halben Hauptage, so beim Aragonit = V'1: V 23 : V'46 ober für das rhombische Prisma das Berhälmit : Diagonalen und ber halben Makrobiagonale zur Höhe. Mit abalie Elementen bestimmte er das klinorhombische Prisma, welches er id: wie später Weiß, zum Hendpoeder verkürzte, so beim Amphili Augit u. a. Tableau comparatif etc. 1809.

Die Arhstalle, beren eine Hälfte umgedreht erscheint und die ich von Romé de l'Fele beschrieben wurden, nannte Haup hemitie pische (Hemitropie), und erkannte an ihrer Structur, daß bis Drehungsfläche eine bei dem betreffenden Arhstall vie kommende oder nach den krystallographischen Gesetzt mögliche sein. (Traité de Cristallographie. 1822. T. II. p. 271. Um die Gesetz der Decrescenzen übersichtlich und möglichst kurz dustellen, entwarf Haup darauf bezügliche Zeichen. Zu diesem Inch. war es hinreichend, die Eden und Kanten der Kerngestalt durch Breistaben zu bezeichnen und diese Buchstaben mit Zahlen zu begleich welche die Gesetze der Decrescenz anzeigen und die secundare in hervorbringen. Er wählte die Vokale zur Bezeichnung der Eden welche der alphabetischen Ordnung und mit dem Ed oben links als Aufangend, nach rechts herum E, I, O setzend, die Consonanten wurde

ur Bezeichnung der Kanten gebraucht; die Flächen der Kernform beseichnete er mit P, M, T nach den Anfangsbuchstaben der Sylben des Wortes primitiv.

Wenn z. B. an einem schiefwinklichen Parallelepipedon, wie es vie Kerngestalt des Feldspaths ist (Fig. 31), eine der Ecken z. B. O

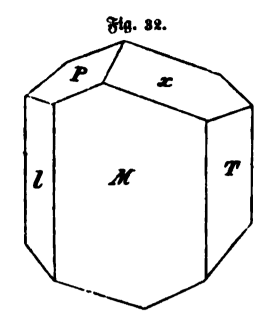
jurch eine hinzugekommene Fläche verschwunden st, so kann die Decrescenz, in Folge welcher rieses geschehen, entweder auf die Grundfläche Poer auf die Seitenfläche Toder M bezogen wersen. Im ersten Falle setzt man die Bezeichnungs: jahl über den Buchstaben, im zweiten rechts oben



an den Buchstaben, im britten links oben an den Buchstaben. So wird G eine Decrescenz um zwei Reihen in die Breite, parallel mit der Diagonale der Grundsläche P, welche durch E und l geht, ausdrücken; O3 eine Decrescenz um drei Reihen in die Breite parallel mit der durch I und p gehenden Diagonale und 40 eine Decrescenz um vier Reihen nach der Diagonale Ep. 1

Bei den Kanten B, C, F, D an der Grundstäche werden die Decrescenzen durch eine über oder unter den Buchstaben gesetzte Zahl bezeichnet, je nach ihrer Wirkung, wenn man von der Kante, auf welche sie sich beziehen, nach auswärts oder abwärts, bei den Kanten G und H ähnlich rechts oder links als Exponenten am Buchstaben. So wird D eine Decrescenz um zwei Reihen ausdrücken, die von D nach C geht; C eine Decrescenz um 3 Reihen, die von C nach D geht; D eine Decrescenz um 2 Reihen, die nach der Fläche M herabisteigt; ³H eine Decrescenz um 3 Reihen von H nach G; G⁴ eine Decrescenz um 4 Reihen von G nach H oder ⁴G eine dergleichen von G nach der H entgegengesetzten Kante 2c. Rehrerlei Decrescenzen werden ähnlich durch Zusammenstellung der betreffenden Zeichen angegeben, 3. B. D D; ²H ⁴H 2c. Gemischte Decrescenzen werden durch Bruchzahlen angegeben, ²/₃, ³/₄ 2c., deren Zähler sich auf die Decrescenz in die Breite, der Renner aber auf die in die Höhe bezieht.

¹ An Fig. 31 bezeichnet P bie obere Fläche, p bas untere Ed an II.



Die Combination Fig. 32 wäre G²M.
oder mit Zugeben der Flächenzeichen in Figur

> G²M T Î P I M T x P.

Die Bestimmung der Zahl der Incenzen hängt von der Neigung der secund
Fläche und umgekehrt diese von jener ab.
der Neigungswinkel einer solchen Fläcke

die Grundgestalt gegeben, so ergiebt sich daraus das Verhältnis i-Radius zur Tangente, also das der Breite zur Höhe der Bläud-

Ein rechtwinkliches Dreieck, bestehend aus der Linie der Raudaus der Breite und Höhe, heißt das Messungsdreieck (Trieckmensurateur). Wenn in demselben a die Breite, b die Höck Blättchen, y der Neigungswinkel, x sein Ergänzungswinkel zu so ist z. B. für das Rhombendodecaeder x =dem halben Reigungswinkel zweier Rhombenslächen über der Würfelsläche $= 45^{\circ}$, winkel zweier Rhombenslächen über der Würfelsläche $= 45^{\circ}$, winkel zweier Rhombenslächen über der Würfelsläche $= 45^{\circ}$, winkel zweier Rhombenslächen über der Würfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkels zweier Rhombenslächen über der Bürfelsläche $= 45^{\circ}$, winkelslächen Reigensläche $= 45^{\circ}$, winkelslächen Riegenslächen Riegenslächen

Die unmittelbare Winkelmessung beutet das Gesetz gewöhnlichten länglich an und wird dann aus diesem der Winkel wieder gembestimmt und die Messung corrigirt. Zu den wichtigsten Resultativelche aus Haup's Forschungen hervorgegangen, gehört das Austiddes Gesetzes der Symmetrie, darin bestehend, daß bei einter den Veränderungen einer Krystallsorm durch deren Combination andern Formen, alle gleichartigen Theile, Kanten, Ecken, Flüdsimmer zugleich und auf gleiche Weise verändert werden, oder das allen Theilen des Kerns, bei denen vollkommene Gleichheit und Auslichkeit stattsindet, sich das nämliche Abnahmgesetz wiederholt. Dune loi de crystallisation appelée loi de symmetrie. 1815. Vermoires du Muséum d'Histoire naturelle. T. I. Haup's Ebenmais gesetze. übersetzt und mit Anmerkungen begleitet von Dr. F. C. Holiseles L. Traité de Mineralogie. 2 ed. B. I. (1822) p. 196.

Er zeigt die Wichtigkeit dieses Gesetzes sur die richtige Bestimmung ieler Formen und führt als auffallende Beispiele die Rhomboeder des habasit und des Eisenglanzes an, welche durch die vorkommenden deränderungen an einem Theil ihrer Ecken sich sogleich als Rhomboeder erkennen geben, da diese Beränderungen alle Ecken treffen müßten, venn die Krystalle Würfel wären, wofür sie längere Zeit gehalten zurden. Ebenso beweist er, daß das Prisma des Anhydrit ein rectznguläres seh und nicht ein quadratisches, daß dagegen das des Idozas ein quadratisches sehn müsse ze. (Traité de Cristallographie. 822. T. I. p. 200 u. f.)

Es entging ihm dabei nicht, daß gleichartige Flächen auch gleichen Glanz und bei vorkommender Spaltbarkeit gleiche Bollkommenheit derselben besitzen, und daß diese Verhältnisse zur Bestimmung und Unterscheidung von Arpstallslächen mit Vortheil benützt werden können.

Haup hat zur Bezeichnung der Arpstallcombinationen eine eigene, ratürlich ziemlich weitläufige, Nomenklatur erfunden, wobei die secunsären Formen unter folgenden Gesichtspunkten betrachtet und benannt wurden:

- 1) in Rücksicht auf die Abanderungen der Kerngestalt z. B. pyramidé, prismé, épointé, bisépointé etc., émarginé u. s. w. Rarsten hat diese Namen übersett mit pyramidalisirt, prismatisirt, entect, doppelentect, entfantet 2c.;
- 2) an sich selbst und als rein geometrische Figuren: cubique, tubisch, octaedre, octaedrisch, birhomboidal, bisorme, trisorme etc.;
- 3) in Bezug auf gewisse wegen ihrer Zusammensetzung oder Stellung merkwürdigen Flächen oder Kanten: bisalterne, annulaire, ringfacettirt, monostatique, encadre, eingerahmet, zonaire, gürtelförmig, contracté, dilaté etc.;
 - 4) in Rudficht auf die Gesetze ber Decrescenz von welchen sie

l'Ainsi, dans les rhomboides et dans les octaèdres extraits par division mécanique, toutes les suces étant identiques ont le même éclat et le même poli, et les joints naturels qui leur correspondent s'obtiennent avec la même facilité etc. Mém. du Muséum. t. 1. p. 89.

Krystall mit dem Kreisbogen herum, bis das Bild auf der and den Fläche an derselben Stelle wieder erschien. Je nach der Sundes Kreisbogens und der Art des Drehens erhält man den Ramwinkel unmittelbar oder dessen Supplement. Um das Linienking beiden Flächen an derselben Stelle zu beobachten, brachte er es einer direct zu sehenden Linie zur Coincidenz. Die Ersindung Instruments war für die Krystallographie von der größten Bedeumnicht nur weil damit ein ungleich genaueres Messen der Kantent möglich wurde, sondern auch weil man nun sehr kleine Krystalle und gebrauchen war. Aber gerade die kleinen Krystalle in dieser sicht zu bestimmen, war von Wichtigkeit, da sie durch Aggreamweniger verändert, zunächst als normal gelten können.

Wollaston bestimmte mit diesem Instrument die Winkel in Kalkspaths genauer als dis dahin geschah, er zeigte, daß die Arvitz-sation des Eisenvitriols nicht rhomboedrisch seh 2c.

In ähnlicher Weise bestimmte Malus die Winkel mehrerer ko stalle durch Reslegion des Lichts, mit Anwendung des Repetitionskin William Philipps (Buchhändler in London. & von Borda. boren 1773 zu London, gestorben 1828 zu Tottenham bei Lond-Mitglieb der Geological und Royal-Society) publicirte (1817) metri Krystallmessungen mit Wollaston's Goniometer und fand öfterse bebliche Unterschiede von den Angaben Haup's. In einer Abrai lung neur la mesure des angles des crystaux von 1818 (Audes Mines. T. III. p. 411) bespricht Haup diese Messungen = obwohl er den Werth des Reslexionsgoniometers nicht verkennt, it doch der Meinung, daß das gewöhnliche Goniometer in den mein Fällen genüge. "Enfin, sans exclure, dans certaius cas particular l'usage des mesures prises à l'aide de la réflexion, je suis ev vaincu que celles auxquelles conduit le goniomètre ordinaire qui ont l'avantage d'être à la fois directes et expéditives, su'i sent, soit pour déterminer une nouvelle variété, soit pour revi naître à laquelle des variétés déjà classées dans la méthor

appartient un cristal qui en présente la forme, et que l'on voit pour la première sois."

Er berechnet nämlich aus den gemessenen Winkeln bestimmende Azenverhältnisse oder sonstige Linien am Arpstall, reducirt die gesunzenen Werthe für diese auf die möglichst einsachen Größen, wie sie in der Natur vorzugsweise erkannt werden und korrigirt daraus wieder die Winkel. So bestimmt er an der Phramide des Quarzes das Berzhältnis einer auf die Nandkanten aus dem Centrum gezogenen Senkrechten er zur halben Hauptage es nach dem gemessenen Winkel der Phramide zum Prisma mit $141^{0.3}$ /4 und sindet er : es = sin. $38^{0.15}$ /: sin. $51^{0.45}$ /4, nimmt die Logarithmen der Quadrate der Sinus und sucht deren natürliche Zahlen auf, die er unter das Wurzelzeichen stellt. Er sindet so er : es = $\sqrt{3833}$: $\sqrt{6167}$, wossur er sest $\sqrt{38}$: $\sqrt{62}$ oder $\sqrt{19}$: $\sqrt{31}$.

Er berechnet daraus den gemessenen Winkel oder dafür den halben Randkantenwinkel der Ppramide und sindet ihn 51° 56', während die Messung 51° 45' gab. Er versucht nun eine bessere Uebereinstims mung zu gewinnen indem er cr: $cs = \sqrt{20}: \sqrt{32}$ setzt oder = $\sqrt{5}: \sqrt{8}$ und nun sindet er 51° 40' und hat das Verhältniß der Linien die geeignete Einsachheit. Er zeigt, daß er auf diesem Wege den betressenden Ressungen von Malus und Phillips für den Scheitelkantenwinkel die auf 4' nahe kommt. Gleichwohl stellt sich damit der Vorzug eines exacteren Messens nur um so deutlicher heraus.

Haup's Methode wurde theils weiter ausgebildet, theils verbreitet von Monteiro, einem Portugiesen, welcher (1810) in Paris lebte, von Levy, Cordier, Brochant de Villiers und dem Genfer Soret.

Monteiro zeigte (1813) an einem Calcitschftall wie eine Arpstalls släche ohne Messung bestimmt werden könne, wenn sie mit parallelen Combinationskanten zwischen andern bekannten Flächen vorkommt (Journal des Mines Nr. 201; Annales des Mines V. 1820) und Levy!

¹ Armant Lepp, geb. 1794 ju Paris. und gest. ebenda 1841, jum Prosessor ter Mathematik am Collège auf der Insel Bourbon bestimmt, aber burch Sturm nach England verschlagen, lebte er baselbst einige Jahre als Privatlehrer Robell, Geschichte ber Mineralogie.

ŧ

erweiterte bieses Bersahren (sur la Détermination des certains sacundaires dans les cristaux par un moyen qui exige mesure ni calcul. Ann. de Chim. T. XXI. 1822).

Levy's Bezeichnungsmethobe (Description d'une collection » mineraux formés per M. H. Heuland etc. per M. Levy 18" bezieht sich auf sechs als primitiv angenommene parallelepipetrie Formen: Bürfel, quabratisches Prisma, rhombisches Prisma, Ber boeber (zuweilen das heragonale Prisma), das klinorhombische en Minorhomboibische Prisma. Eden, Flächen und Kanten find wir ! Haup mit Bokalen und Consonanten (bie Flächen mit p., m., ti k zeichnet und mit Beziehung auf beren Beränderung durch eine fem dare Fläche die Ableitungszahlen in Form von Exponenten beigeschrieber So ist b' bas Zeichen des Rhombendobecaebers, a' bas Ofweite b" ein durch den Werth von n bestimmtes Tetralishezaeder, a" == Trapezoeber, wo überall a ein Würfeleck und b eine Würfelkante !-Diese Methode ist von Dufrenop² angenommen und u feinem Traité de Mineralogie. Paris 1856. T. V. p. II. sq. a läutert worden. Auch Des Cloizeaux hat sie in neuester & (1862) in seinem Manuel de Minéralogie gebraucht.

Zu Chren Levy's hat Brewster (1825) ein Mineral Leve: benannt.

Unter den notabeln Arhstallographen jener Zeit und der sam schen Schule angehörend, ist der Graf Jaques Louis de Beur non zu nennen. Er war geboren 1751 zu Met und starb 1-2 zu Versailles. Bor der Revolution reicher Gutsbesitzer und Offize der Mathematik und als besolveter Gehülse von Heuland, dann Lector an te Universität zu Lüttich (1828—1880) und darauf Mattre de consérence an te École normale und Prosessor der Mineralogie am Collège roy. de Charie magne in Paris. Jude.

¹ In der Uebersetzung des Lehrbuchs von Haup ist von Beiß schon 140 die Bestimmung einer Fläche, bie in zwei bekannte Jonen fällt (fog. Anterdungsstäche) am Epidot erwähnt. Thl. III. 141.

² Pierre Armand Dufrénop, geb. 1792 zu Sevran, Dep. Eex Dise, gest. 1857 zu Paris, Ingenieur en chef des Mines, Prosessor ber Kneralogie an der École des Mines und an der École des Ponts et Chausics

in der französischen Armee, wanderte er während derselben aus und lebte in England, dis ihn die Restauration wieder in seine früheren Verhältnisse zurücksührte. Eine reiche Sammlung von Krystallen, welche er mit großen Opfern zusammengebracht hatte, kaufte der König von Frankreich und ernannte ihn zum Direktor derselben. Er hat diese Sammlung (1815) beschrieben (Catalogue de la collection minéralogique particulière du Roi); sein vorzüglichstes Werk ist aber sein Traité complet de la elaux carbonatée et l'Aragonite. Londre 1818. Vol. 4; nebst einem Bande Rupsertaseln, welcher 677 Kalkspathskrystalle abgebildet enthält, worunter aber viele nur durch die Ausschnung der Flächen verschieden sind. Er beschreibt die Combinationen von 21 Rhomboedern und 32 Skalenoedern.

R. Badernagel hat in einer eingehenden Kritik (Raftners Archiv B. IX. 1826) gezeigt, daß viele Bestimmungen unrichtig sind, auch ein großer Theil der Zeichnungen fehlerhaft. — Bergl. Haub Traité de Min. 2. ed. 1822. I. p. 336. — Unter den englischen Arpstallographen ist neben Phillips, dessen Wert "An elementary introduction to the knowledge of mineralogy" bon 1816 bis 1823 drei Auflagen und 1852 eine neue Bearbeitung von H. J. Brooke und 28. H. Miller erlebte, zunächst Broofe 1 zu nennen, welcher von Hany's Theorie unter andern barin abwich, daß er für alle tefferalen Gestalten nur Würfel-Moleküle annahm. A samiliar Introduction to Crystallography. London 1823. p. 46. — Es ift dieses Werk sehr klar und sorgfältig gearbeitet und behandelt die Darstellung der Decrescenzgesetze nach dem Borschlage Levy's mittelft der sphärischen Trigonometrie, während sich Haup nur der ebenen Trigonometrie bedient hatte. In der Einleitung rügt Brooke mehrere Fehler der Haup'schen Theorie und macht ihm auch den Borwurf ungenauer Beobachtung — it would appear that he had occasionally written from the dictates of his fancy, without examining the minerals he has described. — Er empfiehlt das Reflezionsgoniometer

¹ henry James Broote, Bollhanbler in London, geb. 1771 ju Exeter in Devonsbire, geft. 1857 ju London.

und hat mit großer Genauigkeit die Arpstallisation vieler Mineralie und künstlicher Salze bestimmt. (On the measurement of the anglos of crystals. Ann. of Philos. XIV. 1819. On the crystalline some of artisticial salts. Ib. V. und VI. 1823. VII. 1824 etc.). Recibm hat Levy den Broofit benannt (1825).

Die trhstallographische Methode Haup's fand nicht überall die Ani nahme, welche hatte erwartet werden konnen. "Es scheinen, sagt Berr harbi, überhaupt und besonders auch in Deutschland, das sonst so ce pfänglich für das Neue und Wahre ist, sich noch wenig gute Köpfe men als oberflächlich mit dieser neuen Wissenschaft beschäftigt zu bebez wovon die häufige Abneigung vor allen Zahlen, und die Bequeulis keit der ältern Methode, Arpstallisationen zu beschreiben (benn nut dieser beschreibt man mehr in einer Stunde als nach ber neuen in ganzen Tagen) einen Theil ber Schuld tragen mag. Journ. für Chemie 1807. Band 5. Heft 2.) Bernhardi 1 unter nahm ein solches Geltendmachen und untersuchte zugleich fritisch be Haup'sche Methode. Er erkannte das die für die Ableitung zum Grunde liegende Form, nicht wie Haup angenommen hat, von der Raw durch die Moleküle vorgeschrieben, sondern der Willkur bes Rryftalle graphen überlassen sep, der diejenige zu wählen habe, welche ihm daz am bequemften und tauglichsten dünke. Er schlägt vor, als Hannformen folgende anzunehmen:

- 1. Das Tetraeber.
- 2. Achtectige Hexaeder, wohin der Würfel und die Rhombocker gehören.
- 3. Sechsectige Oktaeber, überhaupt die pyramidalen Achtflächner.
- 4. Achtectige Dobekaeber, wohin die Heragonppramiden, Stales veber und Trigondobecaeber.
- 5. Bierzehnedige Dodekaeber, das Rhombendobekaeber.
- 6. Zwanzigedige Dobekaeber, die Pentagondobekaeber.
- 7. Bierzehneckige Ikositetraeber, die Pyramidenwürfel.

¹ Johann Jakob Bernhardi, Professor ber Medicin an ber ehemaligen Universität Erfurt, war taselbst geboren im 3. 1774 und farb ba im 3. 1850

- 8. Sechs: und zwanzigedige Itositetraeber, die Trapezoeber.
- 9. Sechs: und zwanzigecige Tessarakontaoktaeder, die Herakisoktaeder.

Alle anderen bekannten Krystalle können entweder 10. als Phramiden oder 11. als Prismen beschrieben werden.

Da er fand, daß haup ein und daffelbe Gefet ber Decrescenz durch verschiedene Zeichen ausbrücke, die nicht auf einander zurückgeführt werden können, so ändert er diese Bezeichnungsmethode in mehreren Fällen, behält übrigens wie Haup, die Bezeichnung der Flächen der Grundform mit PRMT (primitiv), der Eden durch die Botale AEO und ber Kanten burch die Consonanten BCDFGH. Eine gleiche Abnahme an einem breiflächigen Ed bezeichnet er mit 'A', an einem vierflächigen mit 'A'. Bur Bezeichnung ber Abnahmen in Brüchen, wählt er die Renner der Brüche. Wenn auf ein dreiflächiges Ed ein Berhältniß der Abnahme wie 2:3:6 stattgefunden hat, so verwandelt er dieses in Brüche mit dem Zähler 1, nämlich ²/₆: ³/₆: ⁶/₆ = ¹/₃: ¹/₂: ¹/₁ und sett die Renner zu dem Buchstaben des Edes 2Å3. Bei den Kanten setzt er die Ableitungszahlen je nach der mehr senkrechten oder horizontalen Lage neben oder über und unter den Buchstaben 3. B. 1B1 ober C; 1B2, C und wenn die Abnahme nach zwei Richtungen stattsindet 1B2 2B1, ČC u. s. w.

Bernhardi erkannte das Mangelhafte der Bestimmung, wenn wie Haup gethan, Prismen als Grundgestalten gewählt werden, da sie an sich nicht vollständig bestimmbar sind und nur mit Beziehung auf eine secundäre Fläche ihre Höhe anzugeben sep. Als Grundzestalten nimmt er 1. den Würfel und die von ihm ableitbaren Formen.

- 2. Rhomboeber.
- 3. Quabratoftaeber.
- 4. Rettanguläroftacber.
- 5. Rhombenottaeder.
- 6. Einfache Rhomboidaloktaeder.
- 7. Dreifache Rhomboidalottaeber.

Er erkennt, daß die Rectangulärppramide auf die Rhomber ppramide zurückführbar und daß also sechs wesenkliche Formen in die Ableitung aller Arpstallisation ausreichen. Es sind dieses die Stormen, welche noch gegenwärtig als die Grunt sormen der Arpstallspsteme gelten, da unter dem einfachen und dreisachen Rhomboidaloktaeder die klinorhombische und klinorhombische Ppramide zu verstehen. (Gehlen's Journ. für die Chem und Physik 1807. Band 5. Heft 2. Seite 187.)

Es ist seltsam, daß Bernhardi bei den vielen krystallograck schen Arbeiten, die er vorgenommen, das Gesetz der Symmetrie is eine willfürliche Forderung betrachtete und nicht anerkannte, den mit Rücksicht darauf lagen die heutigen Arpstallspsteme mit ihrer gegen wärtigen Bedeutung, fertig vor ihm. Statt dessen demühte er sich Ruksspath und Aragonit von demselben Rhomboeder abzuleiten und die fir men des Strahlsieses und Arseniktieses auf den Würfel zurückzusübra.

Er sagt über das Gesetz der Symmetrie: "Unter dem, was haur so zu nennen beliebt hat, darf man sich durchaus keine wahrbit physischen Gesetze denken, die den Charakter der Allgemeinheit und Nothwendigkeit- mit sich führen; jene angeblichen Gesetze ber Str metrie find bloß Regeln, die zu dem — Regulativ der Arpkall sation ober dem fälschlich sogenannten Krystallisationsspfteme gebere und beren constructiver Gebrauch, wie sich einen solchen Saup ; weilen erlaubte, und wie man ihn auch wohl neuerdings in Deund land versucht hat, nur gar zu leicht irre führt und daher nie 38gegeben werden darf." Er erinnert dabei an die Krystalle des Re sothp und Bittersalzes, beren Prismen Saup selbst für quabrand genommen und für welche die Theorie der primitiven Formen nicht wohl eine andere Gestalt gestatte, an denen gleichwohl nur zwe Seitenkanten abgestumpft vorkommen. Dergleichen Abweichungen ren der Symmetrie seben in der Natur nur gar zu häufig und Haup scheine jene sogenannten Gesetze berselben nicht von den Arpstallforma

¹ Haup hat gegen tiese Ableitung gegründete Einwendungen gemacht is seinem Tableau comparatif. 1809. p. 131.

sotwie sie die Natur liefert, sondern von den Figuren, in welchen er sie vorzustellen beliebte, abstrahirt zu haben. (Schweigger's Journ. für Chemie und Physik 1823. Band 37. S. 396.)

Er hält Haup's Bestimmung der primitiven Formen für uns genügend, da sie nur durch das Goniometer vermittelt werde und verschiedene Beobachter immer mehr oder weniger verschiedene Winkel finden würden.

In dieser Hinficht gleiche Haup's Theorie einem Gebäude, auf losen Sand gebaut.

"Wer es heute besucht, sagt er, findet die Beschreibung unrichtig, die sein Vorgänger am gestrigen Tage gab, und sein Nachfolger wird behaupten, auch dieser habe die Wahrheit nicht gefunden." — Mit den dabei zulässigen und unaufhaltbaren Veränderungen drohe aber der Einsturz des Gebäudes.

"Denn man ift genöthigt, die angegebenen Dimenfionen einer Grundform für unrichtig zu halten, wenn man bei der unmittelbaren Binkelmeffung nur um eine Wenigkeit verschiedene Maaße findet, als sie zufolge der angenommenen Berhältnisse sehn sollten, so wird man auch die Richtigkeit der Bestimmung der Verhältnisse der Abnahme bezweifeln muffen, sobald die Winkel nicht genau so beschaffen find, wie es jene Theorie erfordert. Ist es aber erst dahin gekommen, daß der Eine behauptet, bei dieser-oder jener Fläche könne nach goniometrischen Beobachtungen das Berhältniß der Abnahme, aus welchem sie hervorgegangen, nicht wie 1:2 seyn, es stimme vielmehr besser mit dem von 100: 201 und findet es der Dritte wie 1000: 2001, so ist der Einsturz des Haup'schen Gebäudes da, und wir sind wieder auf dem Plate, wo wir vor seiner Erbauung waren. Ein solcher Einsturz muß aber eintreten, sobald man allein von unmittelbarer. Winkelmessung ausgeht; denn man nehme diese ober jene Dimensionen der Grundform an, so wird man hier und da die Reigungen der secundaren Flächen anders finden, als sie nach Haup's Lehre seyn sollten. Man glaube auch nicht, daß durch Erfindung genauerer winkelmessender Instrumente jenem Unglücke vorzubeugen sep; die

Differenz der Meinungen über Winkelmaaße wird fortdauern, wer man auch Instrumente ersunden hat, die sie dis zu tertiem anzusers vermögen; denn die Ursache jener Widersprüche liegt ungleich werzein der Unvollkommenheit der messenden Instrumente, als in der vollkommenen Ausbildung der Arpstalle und in den kleinen Fetken die man dei der Anwendung der Winkelmesser begeht."

In der Abhandlung "über eine Theorie der primitiven Recker gestalten" (a. a. D.), wo er sich über das eben erwähnte verbraugibt er seine Ansichten von Krystallsustem, womit er den notdwerdigen Zusammenhang bezeichnet, welcher zwischen der Materie wieden von ihr vorkommenden Krystallgestalten waltet. Er bezieht üben dabei auf eine Abhandlung vom Jahr 1817 "das allgemeine Krystallsationssystem der chemischen Elemente" (Neues Journ. für Chem und Physik von Schweigger. Band 21. S. 1), wo er auf solgende Sähe hinweist:

- 1) daß Stoffe von regelmäßiger Grundform (d. i. von tefferaler in ihren Verbindungen diese Gestalt jederzeit behaupten, wie daser die Verbindungen der Metalle das gemeinste Beispiel geben; daß bez gegen Stoffe von unregelmäßiger Grundform durch ihre Vereinigungspowohl regelmäßig als unregelmäßig krystallisirte Körper bilden;
- 2) daß ein Stoff, welcher mit einem andern eine Berbindum: eingeht, nur dann erst in seiner Grandform verändert wird, werz die vereinigten Stoffe im gehörigen Mengenverhältnisse stehen. Rus darf sich deßhalb nur an die Berbindungen der Metalle mit Saucr stoff erinnern; als Orydule bleiben sie immer in den Gränzen der regelmäßigen Form und erst wenn die Orydation weiter vorschreite, verändern sie dieselbe gänzlich."

Er glaubt nun als Elemente von unregelmäßiger (monoara-Grundform folgende betrachten zu dürfen: Sauerstoff, Stickstoff, Wasserstoff, Schwefel, Phosphor, Boron; alle übrigen hätten die regelmäßige (tesserale oder polyage) Grundform.

Die chemischen Elemente von unregelmäßiger Grundform neum er Urspathe und glaubt das Gesetz gefunden zu haben, daß ibn Berbindungen mit den Metallen, die er Metallspathe nennt, nienals neue Grundsormen bilden, wenn sich diese weiter miteinander vereinigen.

Die Form in welcher ein so entstandener neuer Körper sich zeige, lonne immer durch einfache Berhältnisse der Abnahme aus der Grund: form der einen oder der andern Verbindung nachgewiesen werden. Als Beispiele citirt er Rupfer:, Gisen: und Zinkverbindungen und ben Aragonit, dessen Form entweder aus der des kohlensauern Kalkes, als eines Theiles seiner Mischung ober aus der des kohlensauern Strontians, als eines andern Theils derfelben; ableitbar sep und wofür er die Ableitung aus der des ersteren nachzuweisen suchte. Wesentlich verschiedene Grundgestalten (wohin also nach dem oben Gefagten Rhomboeber und Rhombenppramide nicht gehören), sepen nicht von einander ableitbar außer durch irrationale Berbältniffe. Die hierüber entwickelten Ansichten zeigen, daß Bernhard i das Gebiet, welches er überschauen wollte, zu groß und größer genommen bat als es nach den damaligen Erfahrungen genommen werden konnte. Uebrigens sind seine Arbeiten reich an eigenthümlichen Gebanken und fritischen Bemerkungen über die damaligen krystallographischen Forschungen, auf welche wir später wieder zurücksommen werden. im Zusammenhang stehende Aeußerung, wie sie heutzutage wohl wenigen einfallen wird, sep hier noch angeführt.

In der Abhandlung über die primitiven Arpstallgestalten (1823) beißt es Seite 408: "Bei allem dem bleibt es wahr, daß keine Lehre der Physik und also auch nicht die Theorie der primitiven Formen, sest steht, so lange sie nicht metaphysisch begründet ist. Wir sollten daher auch nun zu einem metaphysischen Beweise schreiten; allein da ein solcher nicht ohne eine kritische Darstellung desjenigen, was disher überhaupt die Retaphysik sur Physik geleistet hat, und auf welche Weise die Erhabenste aller Wissenschaften fruchtbarer für dieselbe gewacht werden könne, zu liesern ist, und dieß uns viel zu weit von unserm Gegenstande abführen würde, so muß es die zu einer andern Gelegenheit verspart werden."

Bernhardi's Kritik ber Haup'schen Kruftallographie scheint de wie diese selbst einen neuen Forscher auf dem betreffenden Gebieu: geregt und zu Reformen bestimmt zu haben, die sich sehr folgenerwiesen. Es war Christian Samuel Beiß, welcher einige 🔄 später als Bernhardi, seine wissenschaftliche ben Rryftaller gewandte Laufbahn begann. Weiß war am 26. Februar 1781: Leipzig geboren, wo sein Bater bamals Archidiaconus an der Nicfirche war. Schon im 16. Jahre begann er das Studium der Mein verfolgte diese Richtung bis zum Baccalaureat, wendete sich abn & vorzüglich physischen, mathematischen, mineralogischen und chemie-Studien zu. Mit zwanzig Jahren Doctor der Philosophie, habilität er sich mit einundzwanzig in der philosophischen Facultät, such zu Berlin unter Klaproth, Karften sen., Bobe, Lecri v. Buch u. a. weiter für seine Wissenschaften auszuhilden, und bi-1802—1803 die Vorlesungen Werner's in Freiberg. Er begann 🗠 seine akademischen Borlesungen in Leipzig über Chemie, einige Ikder Physik, über Mineralogie und Geognosie. Gemeinsam mit jew Freunde C. J. B. Karsten 1 unternahm er die Uebersetung x Mineralogie von Haup und gab dem ersten Bande eine Abbander über "dynamische Ansicht der Arpstallisation" bei. Im Jahr 🗠 unternahm er eine zweijährige Reise über Wien in die steperischen 🖾 salzburgischen Alpen, durch Tyrol, Oberitalien und die Schweig = Paris. Im Jahr 1808 wurde er zum Professor ber Physik in Lex: ernannt und 1810 nach Berlin berufen, wo er bis an sein Ende in die Wissenschaft und vorzüglich für die Krystallographie thätig x Er starb zu Eger am 1. Oktober 1851. — Wie im Borbergebenten erwähnt worden, hatte schon Haup theilweise die Azenverhältnisk aus Arpstalls in's Auge gefaßt, Weiß aber hat ihre Bedeutung nicht um in den geometrischen Bau der Arpstalle geltender gemacht, sondern auch dem

Rarl Johann Bernhard Karsten, geb. 1782 am 26. Rm. Bütow, Medlenburg, gest. 1853 am 22. Aug. zu Berlin; 1810 Beiser 1811 Oberhüttenrath in Schlesien, 1819 Geheimer Oberbergrath in Beit Mitglieb ber Atademie ber Wissenschaften baselbst seit 1822.

ngewiesen, daß fie zur. Erkennung des physikalischen Charakters überzupt vorzüglich beachtenswerth sepen. In seiner Differtation "De indaando formarum crystallinarum charactere geometrico principali issertatio. Lipsine 1809," finden sich folgende auf das Gesagte beigliche Stellen, wo er z. B. die Angabe des Berhältniffes von Sirrus und Cosinus der Neigung einer Rhomboederstäche zur Are, der raup'schen, das Berhältniß der Diagonalen einer Fläche betreffenden, oraicht: Lineae enim diagonales, in sola superficie solidi conpicuae, naturam solidi ipsius ejusque leges internas et primarias roxime exprimere non possunt, sed secundario modo a causis ltioribus necessario pendent. Quodsi planum singulum lineaurnque ejus diagonalium mutuam rationem contemplaris, tam eparabilis est ab idea omnis solidi contemplatio tua, ut cavenlum sit, ne de plano meditans omne solidum obliviscaria, quod juidem periculum ipsum, te in centro rei non versari, monet. Lontra mullam formae partem vel lineam aut quantitatem ad comparandum aptam axi praeponendam esse liquet; nulla igitur consideratio gravior ordinisve altioris quam situs cujusvis plani crystallini (plana enim crystallisatione primum offeruntur) axi comparatus, h. e. angulus incidentiae planorum ad axin. (Seite 15 und 16). Weiter heißt es (Seite 42): Axis vero linea est omnis figurae dominatrix, circa quam omnia aequabiliter sunt diposita. Eam omnia spectant, eaque quasi communi vinculo et communi inter se contactu tenentur.

Im sweiten Theil der Abhandlung, der Physica überschrieben, sagt er (Seite 44): Nos seilicet istas lineas, in quidus characteres sormarum crystallinarum principales cernantur, non pure geometricas, i. e. physice mortuas, et ignaves, agendi vi nulla pracditas, set utique actuosas esse contendimus, h. e. in his lineis directiones videmus, in quidus praecipue agant vires, quae sormam nasci judeant; nam ante crystallisationem ipsam, v. c. in liquido, ex quo crystalli oriundae erant, ullam suisse quasi particularum sormam, observatione annuente constanter negamus. (Bergl. die

Abhandlung "Dynamische Ansicht der Arhstallisation" in der Liesetzung des Haup'schen Lehrbuchs der Mineralogie. 1804. Ibc..
Seite 264 ff.).

Im Jahr 1815 gab Beiß eine "llebersichtliche Darstellum: verschiedenen natürlichen Abtheilungen der Arpstallisationsiehe (Denkschiften der Berliner Alademie der Wissenschaften aus den fer 1814—1815. Seite 289.) Er stellt dabei zunächst das regrischem den nichtregulären gegenüber und charakteristist erferwelches er das sphärvedrische nennt, dadurch, daß drei Dimensiergleich und rechtwinklich unter sich, oder durch Gleichheit des Gestalungleich und rechtwinklich unter sich, oder durch Gleichheit des Gestalungstes in diesen drei Dimensionen. Er erkennt dabei das Gestalungstige der Hemiedrie und entwickelt die hemiedrischen Gestalung Als Hauptkörper gibt er an: das Oktaeder, den Würfel und Waranatoeder, als abgeleitete die Leucitkörper oder Leucitoeder. Phyramidenswürfel, Phyramidenskaeder, Phyramidensgranatoeder.

Die Hemiedrieen sind: das Tetraeder, Pentagondodekaeder, Bemidentetraeder, Trapezoiddodecaeder, gebrochene Ppramidentetraeder gebrochene Pentagondodekaeder und die übrigen dis jetzt in der Kannicht beobachteten aber möglichen Hemiedrieen des Phramidengrand veders ober Hegakisokaeders.

Unter ben nicht regulären Spstemen unterscheibet er:

1. Das viergliedrige, wohin Quadratppramiden, Diokkaeder ze entsprechende Prismen. Tetraedrische Hemiedrie, wie im sphärvedrische Spstem, seh nicht bekannt, dagegen komme eine Hemiedrie am Arzstein vor, welche die Gestalt dem zwei und zweigliedrigen (rhombische Spstem nähere (wohin der Harmotom auch gehört).

¹ Bernhardi hat schon (1807) angeführt, baß aus tem Pyramitem = tas Pentagondobekaeber entsiche, wenn, wie er sagt, die Gesetze unr ihälfte wirken. Abhandlung über die Arpftallisation des Arsenistieses. Er len's Journal für die Chemie und Physik Bb. 3. H. 1. — Daselbst (E. Steigt er auch, daß ein Pentagondobekaeber mit gleichseitigen Flächen um dein irrationales Ableitungsverhältniß entstehen könne, wie dieses schon handgewiesen hatte. — Eine Entwicklung der Demiedricen mit Rücksicht auf Inachgewiesen hatte. — Eine Entwicklung der Demiedricen mit Rücksicht auf Inachgewiesen von Weiß gab M. L. Frankenheim. In 1826. Bb. I.

- 2. Das zwei und zweigliebrige Syftem mit dem Rhombenoktaeber, blongoktaeber und zugehörigen Prismen.
- 3. Das zwei: und eingliedrige Spstem, als eine Art von Hemierie des vorigen, mit dem Hendpoeder.
- 4. Das ein: und zweigliedrige Spstem, wo gegen das vorige die usdehnung nach der Orthodiagonale stattfindet, wie am Pistazit. Leber die Theorie des Spidotspstems. Abh. der Berl. Atad. der Bissenschaft. Bissenschaft.
- 5. Das ein: und eingliedrige Shstem, als eine Art von Hemie: rie von 3. mit dem Gin: und Einflächner.
- 6. Das sechsgliedrige System, mit dem Dihezaeder, hezagonalen krisma.
- 7. Das brei: und breigliedrige Syftem, mit Rhomboeber, brei: nd breikantigen Dobekaebern.

In der Abhandlung über die krystallographische Fundamentalseftimmung des Feldspathes (Abhandl. der Berl. Akad. für 1816 und 817) führt er die Ableitung des Hendhoeders aus einer Rectangulärspramide näher aus und sucht die Agenverhältnisse desselben für den seldspath in Wurzelgrößen auszudrücken, auf welches er großen Werthegt, ohne sich deshalb eigentlich recht kar zu sehn.

"Wer sich mit dem geometrischen Studium der Arhstalle beschäfzigt, sagt er Seite 253, der wird gleichsam a posteriori, d. i. durch en Erfolg übersührt, daß die Verhältnisse in den Dimensionen der Törper schwerlich anders, als in Quadratwurzelgrößen (einsache Bahlenserhältnisse übrigens nicht ausgeschlossen, da sie als Wurzeln ihrer Quadrate schon mit indegrissen sind) ausdrückar, anzunehmen sehn würften, und er wird es Haup Danl wissen, daß er für diese Art von Annahmen die Bahn gebrochen hat. Liege der tiesere Grund vorin er wolle, seh er erweislich oder nicht: die Leichtigkeit und Einzachbeit aller sich entwickelnden geometrischen Verhältnisse, sobald man von dieser Art Grundlage ausgeht, ist evident, und trägt bei weizem zen Sieg über jede andere Art, die Grundlage der Gestalt zu bezimmen davon, so lange beide mit der Beobachtung gleich gut

übereinstimmen. Eine der stärkten Bürgschaften für ihre ächte !gemößheit ist zugleich die: daß, wenn man von der einsacht:
barsten Boraussetzung, nämlich der Gleichheit aller drei und
rechtwinklichen Dimensionen ausgeht, wie sie die Grundlage des :lären oder sphärvedrischen Arystallspstems ist, die abgeleiteten in
sions: und Linearverhältnisse, im Berhältniß gegen die Grunder
sion als Einheit, alsdann sämmtlich in Wurzelgrößen ausgeht
folgen."

Die Borliebe in dieser Weise Verhältnisse zu sinden, welcht geometrisch interessanten Eigenthümlichkeiten und Folgerungen der waren, hat manchen rechnenden Krystallographen mehr oder weite unmittelbare Beobachtung, wenn nicht übersehen, doch nacht Umständen deuten lassen. Auch das Agenverhältnis im Lucica und b und zur Hauptage c am Hendpoeder des Feldspaths, wie Weiß = $\sqrt{13}:\sqrt{3}.13:\sqrt{3}$ angenommen hat, ist den inchtungen nicht ganz entsprechend, und Haup nahm beim Cakitadhungen nicht ganz entsprechend, und Haup nahm beim Cakitadhungen nicht ganz entsprechend, und Haup nahm beim Cakitadhungen des Berhältnis der horizontalen zur geneigten Diagonale des Spalar rhomboeders durch $\sqrt{3}:\sqrt{2}$ auszudrücken, den stumpsen keinstellasten zu 104° 28′ 40″, obgleich ihn die Messungen:

Hauh hat einen eigenen Artikel barüber geschrieben (TruisCristallographie 1822. T. II. Seite 386) i worin er bas ver angenommene Berhältniß zu rechtsertigen sucht, indem er zeigt. Ist den Winkel von 105° 5' das Verhältniß der Diagonalen i und damit die Gesehe der Ableitung der secundären Formen ist plicirt werden müßten, daß sie nicht annehmbar sepen. Die Tischer Beobachtung wird in solchen Fällen meistens der unvollsoner Ausbildung der Arhstalle, oder der unvollsonmenen Wessung zugeschrieben. — Vernhard i hatte schon das theilweise Ungenürzt der Hauh'schen Bezeichnungsmethode gezeigt, Weiß unterwarf sie eingehenderen Kritik, obwohl er ihren Werth und das Berrenoch eingehenderen Kritik, obwohl er ihren Werth und das Berrenoch eingehenderen Kritik, obwohl er ihren Werth und das Berrenoch eingehenderen Kritik, obwohl er ihren Werth und das Berrenoch

¹ Buerst in seinem "Tableau comparatif des résultats de la Cnia graphie et de l'analyse chimique." Paris 1809. p. 121.

Sand gebrochen, gebührend anerkennt. (Abhandl. der Berl, Alad. Der Wissensch, gebührend anerkennt. (Abhandl. der Berl, Alad. Der Wissensch, 1816—1817.) Es komme dabei auf nichts weiter an, als auf die Bezeichnung der geometrischen Lage der zu bezeichnenden Fläche gegen die gegebenen der Primärform. Haup's Hypothese von Decrescirenden Reihen, sagt er, trat der einfachen und natürlicheren Aufsassung des Problems in den Weg, und verwicklte die Behandlang durch selbstgeschaffene Schwierigkeiten zu ihrem großen Rachtheil fast dis zur Unkenntlichkeit. "Es müssen hier, wie überall, erk die rrechanisch-atomistischen Vorstellungen, welche Herrn Haup keiteteten, abgestreift werden, um die gewonnene Kenntniß der mathematischen Sesetze und Verhältnisse krystallinischen Baues rein hervortreten zu lassen." (A. a. D. Seite 298.)

Bon dieser Ansicht ausgehend, gründete Weiß ein neues Shstem der Bezeichnung, welches unabhängig von der vermeintlichen Realität primitiver Formen, das was über ihnen steht und an dem zufälligen Schwanken unter ihnen nicht Theil nimmt, das Grundverhältniß in den Dimensionen zunächst berücksichtigen und hervorheben sollte.

Dabei unterscheidet er nur zwei Fälle, entweder ist das erwähnte Grundverhältnis in drei auseinander senkrechten Dimensionen gegeben, oder es sinden sich gegen eine Dimension drei andere unter sich gleiche, auf der ersten rechtwinkliche Dimensionen und das Verhältnis beruht auf dem Berhältnis jener ersten Dimension gegen die drei anderen.

Hir den ersten Fall nennt er die drei Dimensionen, oder ihre Hässten, a, b, c und bezeichnet die Lage irgend einer Fläche durch die jenigen drei Pankte, in welchen sie diese drei Linien durchschneidet, oder durch das Verhältnis ihrer Abstände von dem angenommenen Mittelpunkt in den drei unter sich senkrechten Linien a, d, c als Coordinaten. Die Lage der Fläche ist dann in einem einsachen Zahlensberhältnis der drei Dimensionen oder Coordinaten a, d, c auszudrücken, und indem man diese Zahlen den Dimensionen, welchen sie angehören, beissägt, die Fläche genau zu bezeichnen.

So gilt das Zeichen a: h: c für die Flächen eines Otackerbessen dessen des Zeichen des Die Fläche eines Rhombenostaeders sehn; sind weines Duadratostaeders; sind alle drei Linien unter sich gleich, is es die Fläche des regulären Ottaeders. Die Gleichheit der Dussionen wird auch durch Gleichheit der Buchstaden ausgedrückt, waren die Fläche des regulären Ottaeders, a:a:c die eines Cade die Fläche des regulären Ottaeders, a:a:c die eines Cade die Fläche des regulären Ottaeders, a:a:c die eines Cade die Seichen die Stäche eines Ottaeders welches gegen die a:b:c die doppelte Höhe bei gleicher Basie wardigabl die des ersten hat. Dafür a:b:1/2c zu setzen, will er welches höhe des ersten hat. Dafür a:b:1/2c zu setzen, will er welchaahl wegen vermeiden.

Flächen, welche einer der Dimensionen a, b oder c parallel in erhalten zu dem Zeichen dieser Dimension das Zeichen des Unzilichen w; so wird a: b: oc die Seitenfläche eines vierseitze Prisma's, dessen Diagonalen sich verhalten wie a: b. In abulier Weise sind die Zeichen:

zu beuten und zu verstehen.

Diese Zeichen gewähren, abgesehen von ihrer Alarheit und Bir digkeit auch für die Rechnung erhebliche Bortheile und es sind und mathematischen Berhältnisse unmittelbar einleuchtend, während sie ken Haup'schen Bezeichnungen größtentheils versteckt sind. Für den prous Hauptfall des heragonalen Systems werden die Zeichen, o als Hauptur

Einen Inbegriff von Flächen, die alle eine Richtung gemeinschaftlich haben, alle derselben Linie oder Axe parallel sind, nennt Weiß eine Zone. Solche Flächen schneiden sich in parallelen Kanten. Eine Fläche ist bestimmt durch zwei Zonen, denen sie angehört, ideil zwei Richtungen nur einer Ebene zukommen können und das Gesetz der Zonen besteht darin, daß in der Entwickelung der verschiedenen Glieder jedes spätere Glied bestimmt wird durch Zonen der früheren Glieder. (Bergl. Beiträge der Krystallonomie von F. E. Neumann. H. 1. 1823.)

Unter den früheren Arbeiten von Weiß ist als eigenthümlich auch die Abhandlung hervorzuheben, in welcher er die Dimensionsverhältnisse der Hauptkörper des sphäroedrischen Spstems mit den harmonischen Berhältnissen der Töne vergleicht. (Abh. d. Berl. Akad. d. W. 1818 bis 1819. p. 227.)

Weiß hat seine Methode, wie zum Theil schon erwähnt, an mehreren Mineralspecies durchgeführt und überall darauf hingewiesen, daß die ins Auge gesaßten rechtwinklichen Dimensionen nicht nur die Lage einer Arhstallsläche geben, sondern auch die Richtungen bezeichnen, womit die Bildung des Arhstalls beginne und in welchen seine physicalischen Eigenkhümlichkeiten sich äußern. In der Abhandlung "Ueber die Berhältnisse in den Dimensionen der Arhstallspsteme und insbesondere des Quarzes, des Feldspathes, der Hornblende, des Augites und des Epidotes" (von 1825) sagt er:

"Die Thätigkeit in den auf einander rechtwinklichen Linien, in ihrem gegenseitigen Verhältniß zu einander, ist das erste, womit die Bildung anhebt; der Radius, als die die Endpunkte der Katheten verbindende Hypothenuse, wird erst durch sie bestimmt und eingesetzt; in jenen liegen natürliche Einheiten, im Radius nicht. In diesen Worten

sind, wie mich dünkt, zugleich mit dem Gepräge der physikalische fachsten und nothwendigen Betrachtungsweise der Arpstallelemente, wie rechtsertigenden Gründe der Sprache ausgedrückt, deren ich wiederall bediente. — Wenn von einem Arpstallwinkel: Rede ist und die ihn hervorbringenden Kräfte und Gesetze in der die tung des Sinus und des Cosinus liegen und wirken, so ist es physikalischen gleichgültig, sondern unpassend, das Verhältniß, welches zwiedesen beiden Linien in Beziehung auf den Winkel selbst zu denkratungulegen in das freilich ihm gleiche Verhältniß von Tangente wir Radius, von Radius und Cotangente; denn dies verändert mit der Ausgangspunkt der Betrachtung die Richtungen, wenn gleich nicht ward quantitative Verhältniß unter den betrachteten Größen."

Wie in den meisten Systemen ein rechtwinkliches Axentreuz aus nehmen ist, so wollte es Weiß auch für das klinorhombische und kin: rhomboidische System, deren Formen er als theilweise halb = und vict. flächige auf das rhombische Spstem zurückzuführen sucht. "Die Anzvon Systemen mit schiestwinklichen Aren, sagt er, mag bem Bedürt: der ersten naturhistorischen Betrachtung entsprechen und genügen: fordern zu weiterer Entwicklung auf und werden zuletzt boch in k rechtwinklichen Agen enden müffen!" — Es "wird die Beschaffente ber Grundgestalten, wie der ganzen Systeme, durch die gestattete Sast winklichkeit der Agen, der ganzen Regellosigkeit aller geometrisch der barer Berhältnisse wiedergegeben." (A. a. D. S. 10.) Spätere Arten. des eifrigen Arystallographen sind: Theorie der Hegakis-Oktaeder (San malachtflächner) des regulären Krystallspstems, entwickelt aus den 📭 mensionszeichen für ihre Flächen (1837); Neue Bestimmung aus Rhomboederfläche am Ralkspath (1836); Ueber rechts und links genu dene Bergfrystalle (1836); Betrachtung des Feldspathspftems in 🔀 Stellung einer symmetrischen Säule PT mit Bezug auf das Studie der ein: und eingliedrigen Arpstallspsteme (1838); Fortsetzung der X handlung: Theorie der Sechs: und Sechskantner und Drei: und Im kantner (1840); Ueber das Krystallspstem des Eutlases (1841); Uck.: das Maag der körperlichen Winkel (1842) u. a.

Von den Schülern von Weiß sind zunächst zu nennen: G. Rose 1 (De Sphenis atque l'itanitae Systemate crystallino Dissertatio inauguralis. 1820 und mehrere andere Abhandlungen; Elemente der Arvstallographie 1833. 2. Aufl. 1838). A. T. Rupffer 2 (De calculo erystallonomico diss. Goett. 1821; Preisschrift über genaue Meffung der Winkel an Arpstallen (gekrönt von der Berl. Akademie) 1826; Ueber die Arpstallform des Rupfervitriols Popg. VIII. 1826, des Moulars ibid. XIII. 1828 2c.; Handbuch der rechnenden Krisftallonomie. 1831 2c.); F. E. Reumann 3 Beiträge zur Krystallonomie. 1823; Diss. de lege zonarum principio evolutionis systematum crystallinorum. 1826; Ueber die Krystallform des Aginits, Poggb. Ann. IV. 1825; Ueber das zweis und eingliedrige Kryftalfpstem, (Feldspäthe) ibid. XXIV. 1832, mehrere krhstalloptische Untersuchun-H. Wakkernagel (Kryftallographische Beiträge in Rastners Archiv. V. 1825; Kritik der v. Bournon'schen Abhandlung über die Arpstallisationen des Kalkspaths. Ebenda IX. 1826); C. F. Rammelsberg & (Lehrbuch der Arhstallfunde. Berlin 1852; Handbuch der trystallographischen Chemie. Berlin 1855, Fortsetzung 1857), Fr. Aug. Quenstedt, Fr. Pfaff u. A.

Neumann hat die Weiß'sche Betrachtung bestimmender Linien für die Arpstalle in einer andern Weise aufgefaßt, indem er statt auf die Flächen des Systems, mehr auf ihre Normalen, d. h. auf die Linien, die aus dem Mittelpunkte des Systems senkrecht auf die Flächen gezogen gedacht werden können, die Ausmerksamkeit richtet. Von rein mathematischer Seite, sagt er (Beiträge zur

¹ Guftav Rofe, geb. 1798 ju Berlin, Professor ber Mineralogie baselbst und Director bes mineralog. Museums ber Universität.

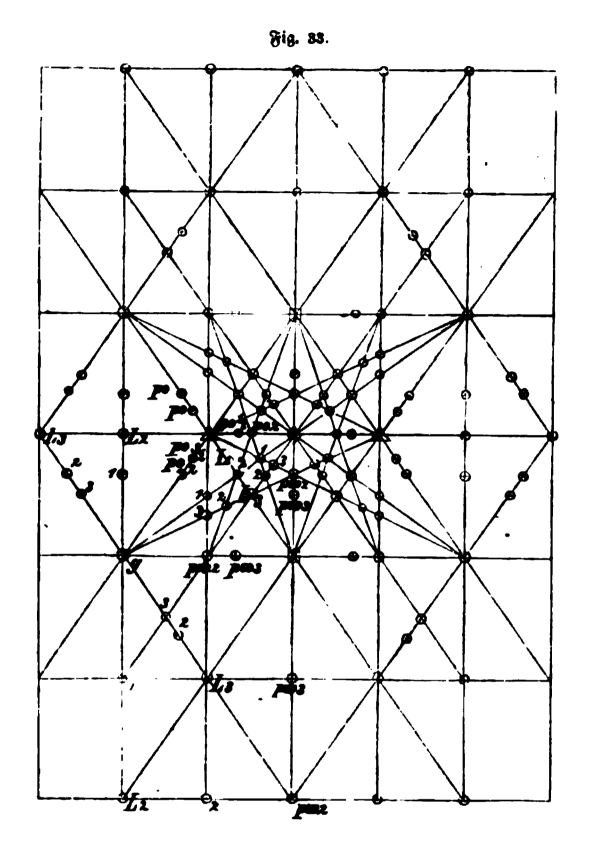
² Abolph Theodor Aupffer, geb. 1799 zu Mitau, Brof. erb. ber Chemie und Physik an der Universität zu Kasan und Director ter seit 1843 zu Betersburg errichteten magnetisch-meteorologischen Centralaustalt für Außland.

³ Franz Ernst Reumann, geb. 1798 zu Udermart, seit 1826 Docent und bann Professor ber Physit und Mineralogie an ber Universität zu Königeberg.

⁴ Karl Friedrich Rammelsberg, geb. 1813 zu Berlin, Professor ber Chemie an ber Universität baselbst und am Gewerbeinstitut.

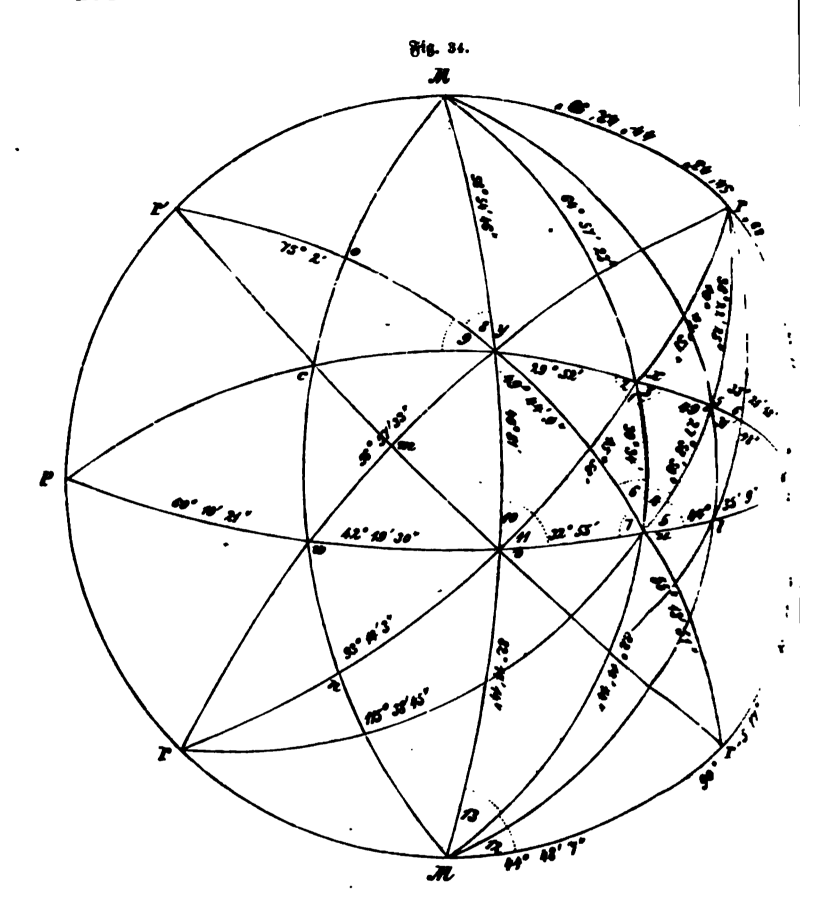
Arpstallonomie. 1823. p. 5), ist biese Weise ber Behandlung, daß : die Flächen ihre Normalen betrachtet werden, daß das Eine in die Eile des Andern gesetzt wird, gänzlich gerechtfertigt, und von der Seine t. physikalischen Betrachtung scheint nach unserm jetzigen Standpunt Alles dafür zu sprechen, alle Berhältnisse, wie sie mit der Fläche = treten, aufzulösen in Verhältnisse ihrer Normalen, alle Eigenthumis keiten des Arpstalls in den verschiedenen Richtungen als lineare In Denken wir an die Erscheinungen te tigkeiten berselben anzusehen. Blätterdurchganges, der jeder Arhstallfläche, mehr oder weniger bereit tretend entspricht, an die Lichtreflexion dieser Blätterdurchgänge u. a. r so deutet dieses Alles auf eine Thätigkeit, die senkrecht auf die Krofic. fläche wirkt, d. h. in der Richtung ihrer Normale." Indem er der Begriff von Zone als den Inbegriff von möglichen Flächen darken deren Normalen in Einer Ebene liegen; erkennt er daran ein Mizz die Gesammtheit der Zonen und ihren Zusammenhang untereinander in einem geometrischen Bilde barzustellen. Berlängert man nämli: alle Normalen, bis sie eine und dieselbe Ebene durchschneiden, is mussen die Durchschnittspunkte (Flächenorte) in einer geraden wim liegen, die von solchen Normalen herrühren, die in einer Ebene liegen und umgekehrt gehören alle Durchschnittspunkte, die in einer geraden Linie liegen, solchen Normalen zu, die in einer Ebene liegen und dera Flächen also in eine und dieselbe Zone gehören. Er hebt dann bet vor, daß die Rugelfläche die Projectionen aller Flächen in sich begreik und daß man die Normalen von ihr begränzen lassen könne, statt fie von irgend einer Arpstallfläche begränzen zu lassen.

Die Neumann'sche Methode erfordert Zeichnungen in großen Maaßstab, da es außerdem sehr schwer ist, sich zu orientiren, wie dux nachstehende von ihm entworfene Projectionsbild (Fig. 33) eines Theiles der Flächen des tesseralen Systems beweist. Es ist dabei die Fläcke des Rhombendodesaeders zur Projectionsebene gewählt. Die Orte der Würfelslächen sind durch kleine Quadrate bezeichnet, die des Ostaeders durch Dreiecke, die Tetrasisheraeder durch pw, die Triasisostaeder durch po, die Trapezoeder durch L, die Hegasisostaeder durch Zahlen und zwar



| a: 1/2 a: 1/3 a | durch 1, | a: 1/2 a: 1/4 a | durch 2, und | a: 1/3 a: 1/3 a | durch 3, die Arten der Tetrakisheraeder, Triakisoktaeder und Trapezoeder sind ebenfalls durch Zahlen unterschieden. Bergl. Beiträge zur Krystallonomie S. 104 und S. 111.

Eine Anwendung von der Projection der Normalen auf die Rugelfläche führte Neumann am Axinit aus. (Poggb. Ann.-B. IV. 1825.)
In der Figur 34 sind die Durchschnittspunkte der Rugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet.
Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beigeschrieben.
Die ebenen Winkel um jeden Punkt werden mit Zahlen bezeichnet,

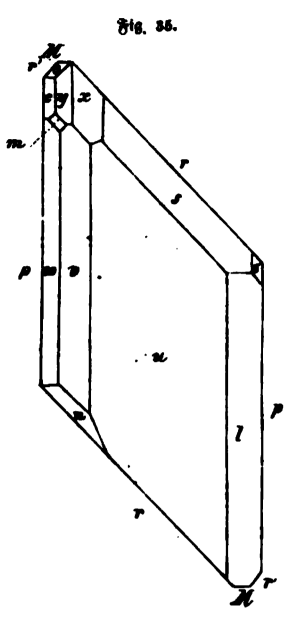


die sich, um die Flgur nitht zu überfüllen, auf diese anderwärts w. gegebenen Winkel beziehen. Vergl. Fig. 35.

Die erste Idee einer die Normalen berücksichtigenden Methode, we die Reumann'sche, gab schon Bernhardi (Gehlen's Journ. 1818). S. 378), wenn er sagt: "Man macht sich eine unrichtige Borstellunt von der Arystallographie, wenn man glaubt, ihr Wesen bestehe in der Bestimmung der primitiven und secundären Formen. Denkt man über gehogen, läst als diese Linien in einem gemeinschaftlichen Punkte sich schneiden, bestimmt

vas Verhältniß dieser Linien trigonometrisch, und giebt auf diese Weise die Lage der Rich: rungen an, nach welchen sich die Theile mehr oder weniger angezogen: so erhält mman ein Versahren, das der Theorie weit angemessener, aber in der Ausführung mit mehr Schwierigkeit verbunden sehn würde."

Eine eigenthümliche Methobe ber Bezeichnung hat J. F. L. Hausmann gebraucht. Sie schließt sich insoferne an die Methoden von Haup und Bernhardi an, als die Arpstalltheile der Primärform, Kanten, Eden, Azen, besondere Buchstaben erhalten, berücksichtigt aber für die secundären Flächen vorzüglich die Zonen, zu welchen sie gehören. Die Zeichen sind oft, selbst für einfache Gestalten, sehr weitläusig



und complicirt, daher die Methode wenig Eingang gefunden hat. Das Hexakisoktaeder 30 3/2 (Naumann) erhält z. B. die Formel

16 (AE $\frac{3}{2} \cdot DB \frac{1}{6}$.) 16 (EA $\frac{2}{3} \cdot DB \frac{1}{6}$) 16 (BB $\frac{3}{2} \cdot EA \frac{1}{6}$).

Hausmann hat zuerst die sphärische Trigonometrie für Krystallsrechnungen angewendet in den krystallogischen Beiträgen. Braunschweig 1803. Bergl. weiter dessen Handbuch der Mineralogie 2. Ausl. Götztingen. 1828. — Er entwickellt darin auch die Idee eines Zusammenshanges der monogen Systeme mit dem tesseralen; wie der Würfel als ein Glied der Reihen der Rhomboeder angesehen werden könne und ebenso die aus dem Rhombendodekaeder construirbare rhomboedrische

1 Johann Friedrich Ludwig Hansmann, geb. 1782 am 22. Febr. zu hannover, gest. 1859 am 26. Dec. zu Göttingen, wo er seit 1811 Professor ber Mineralogie und Technologie an ber Universität. Früher Auditor bei ben Bergämtern zu Clausthal und Zellerfelb (1803), braunschweigischer Kammersecretär (1805) und General-Inspector ber Berg., Hitten- und Salzwerke bes ehemaligen Königreichs Westphalen zu Cassel (1809). Seine speciellen Krystall- und Mineralbestimmungen sind in der Geschichte ber Mineralspecies erwähnt.

Partialsorm, wie das Oktaeder in Mitte der Reihen der Quadram: miden stehe, anderseits als ein Rhomboeder mit der basischen die betrachtet werden kann und wie dann die durch die Randkanten gekendueeragen zur halben Hauptage sich verhalten = 1 : V6, wozu is die ähnlichen Dimensionen am Kalkspath verhalten = 43 : 15 V6 u. i z Handb. d. Min. 2. Aufl. B. I. p. 213—219. — Untersuchungen is die Formen der leblosen Natur B. 1. 4. Göttingen. 1821, wert auch aussührlich Bildungen durch Krystallaggregate, krummflächige unishildete Formen 2c. besprochen werden.

Von Kupffer's Bezeichnungsmethobe wird später noch die Redescrite Einige Jahre nach Weiß begann Friedrich Mohs seine Arsichten über die Krystallographie und über die Mineralogie im Allemeinen zu entwickeln.

Friedrich Mohs war geboren am 29. Januar 1773 zu Gir robe am Harz, wurde nach mehrjährigen geognostischen und bergmiz nischen Reisen im österreichischen Staate Professor der Mineralogie = Johanneum in Grat (1812), bann an der Bergakademie in Freibag (1818) und an der Universität Wien (1826) bis 1835, wo er & wirklicher Bergrath in die Verwaltung übertrat und wieder metriage bergmännische Reisen in Oesterreich unternahm. Er starb 1839 a. 29. September zu Agordo in Tyrol. — Wie aus dem Vorhergebent erhellt, so waren die Hauptgesetze der Arpstallographie, das Gesetz t.: Flächenparallelismus und der Beständigkeit der Winkel durch Rome de l'Jole, das Gesetz der Symmetrie und der Beränderung der Az.: oder entsprechender Linien nach rationalen Coefficienten durch Bau: bereits erkannt; die Wahl geschlossener Gestalten als Grundforma hatte Bernhardi hervorgehoben und bestimmter, als früher geschat. die Grundformen der Arpstallspsteme unterschieden; die Ableitunger secundärer Krystalle waren von Weiß auf ein rechtwinkliches Arenken; bezogen worden; gleichwohl hat die organische Berbindung bieser D: ten, wie sie Dobs ausgeführt, das ganze Gebiet der Arpstallfunde neu erhellt und zugänglich gemacht. Er hat bie bezüglichen Begriff. scharf gezeichnet, die Terminologie geregelt, den Unterschied von Arpfial

instem und Krystallreihe und die Gesetze ber Combinationen bestimmter ausgesprochen. Sein Grundriß der Mineralogie vom Jahr 1822 kann in dieser Beziehung als eine der vorzüglichsten Arbeiten bezeichnet werden, welche das krystallographische Gebiet betreffen. Anders ist es mit seiner Anschauung der gesammten Mineralogie und was er dafür als naturhistorische und ihr zugehörige Bestimmung gelten lassen wollte, obwohl in den einmal bestimmten Grenzen überall Consequenz und tlare Erkenntniß und Unterscheidung sichtbar ist.

Mohs widmet dem Zusammenhang unter den einfachen Gestal: ten besondere Aufmerksamkeit und hebt als das merkwürdigste Resultat der damit verbundenen Ableitung die Reihen i hervor, die sich ergeben, wenn man bei einarigen Gestalten aus ben ersten abgeleiteten nach einerlei Berfahren eine zweite u. s. f. ableitet. In diesen Reihen kommen nur zwei Grundzahlen, 2 und 1/2, vor und das Gesetz des Fortschreitens ist nur ein einziges, nämlich nach Potenzen der (Irundzahlen, beren Exponenten die ganzen Zahlen, bejahte und verneinte, in ihrer natürlichen Ordnung sind. Die Reihen bringen, in= dem sie auf Grenzen führen, die Prismen hervor. Man erhält von den erwähnten Gesetzen ein Bild, wenn man um einen Rhombus, als der Basis einer Rhombenppramide, ein Rectangulum zeichnet, um dieses wieder einen Rhombus, bessen Seiten mit dem ersten parallel u. s. f. Die Diagonalen dieser Rhomben werden vergrößert wie 1:2:4:8 oder von den umschriebenen zu den eingeschriebenen wie 1: 1/2; 1/4: 1/8 und ähnlich die Agen, wenn man die Rhomben der Basen gleich setzt. Es ist aber $\frac{1}{8}$: $\frac{1}{4}$: $\frac{1}{2}$: 1: 2: 4: 8 eine Reihe ausdrückar durch Potenzen von 2 ober 2-3: 2-2: 2-1: 20: 21: 22: 23, womit das Gesetz des Fortschreitens dieser Reihe und 2 als deren Grundzahl bezeichnet ist. Auf dergleichen Gesetze gründet Dob's seine trystallographische Bezeichnung, bezeichnet die Pyramide der Grundgestalt mit P und fügt filr die abgeleiteten Pyramiden (mit gleicher

¹ Auf bergleichen Reihen bat schon Malus aufmertsam gemacht. Théorie de la double Réfraction de la Lumière dans les Substances Cristallisées. Paris 1810. p. 121 et 122.

Basis) die zugehörigen Exponenten der Grundzahl mit ihren 3= + und - bei; z. B. für obige Reihe

P-3, P-2, P-1, P, P+1, P+2, P+3.

Das Prisma und die basische Fläche erhalten consequent die Freihe P+ ∞ und P — ∞ . Das Gesetz des Fortschreitens der Reihe bei Quadratphramiden erkennt man in ähnlicher Weise durch Umschreitens Duadrats mit einem diagonalstehenden Quadrat und constitten, vierten 2c. auf diese Art umschriebenen.

Die Rhomboeber, welche burch Abstumpfung der Scheitelkmabgeleitet werden können, bilden eine Reihe, deren Aren dei gladborizontalen Projectionen, wie die Potenzen der Zahl 2 abnetenund wachsen, ähnlich wie dei den Rhombenphramiden. Diese Krischeiben wären von besonderem Werthe, wenn sie eine Beschränkt des Borkommens abgeleiteter Krystalle gesehlich anzeigten, sie verkunder an Interesse, da dieses nicht der Fall ist und Ableitungsent einen ohne bestimmte Einschränkung beobachtet werden, wenn sie prational sind. Die hemiprismatischen und tetartoprismatischen Gestimwurden ansangs von Mohs auf das prismatische, rhombische, Erichtbezogen und als durch das Auftreten von halben oder viertels Formenstanden betrachtet. Als Hauptspsteme sind bezeichnet: das rher boedrische, phramidale (quadratophramidale), prismatische (rhombeophramidale), und das tessularische oder Würselspstem.

er das Bestehen schiefwinklicher Axenspsteme aus und daß die Zahl er Arpstallspsteme darnach vermehrt werden müsse. Die Systeme sind edingt durch ihre verschiedenen Grundgestalten ohne Rücksicht auf exen specielle Abmessungen; wenn letztere bekannt, heißt der Inbegriff er daraus abgeleiteten Gestalten eine Arpstallreihe.

In dem 1832 erschienenen Werke "Leichtfaßliche Anfangsgründe er Naturgeschichte bes Mineralreiches" sind die klinischen Systeme anreführt, als: bas hemiorthotype, bas hemianorthotype und as anorthotype. Die Priorität der Aufstellung der Krystallsysteme saben Weiß und Mohs, jeder für sich in Anspruch genommen und iener in einem Briefe an Brewster (Jahrbuch der Chem. und Phys. von Schweigger und Meinecke. Band VI. 1822. Seite 200), bieser in einem solchen an Jameson (Ebendaselbst Band VII. 1823. Seite 216) ihre Erklärungen abgegeben. In beiben Briefen herrscht ein gereizter Ton. Rach der Zeit der Publikation darüber, hätte Weiß (1815 und 1816) die Priorität, vollständig kann sie ihm aber nicht zugesprochen werden, da Bernhardi schon im Jahr 1807 die Grundformen der Systeme erkannt hat, wie bereits oben erwähnt und wie er auch, die Systeme von Mohs damit vergleichend, dieses in seiner Abhandlung "Ueber die primitiven Grundgestalten" (Jahrb. der Chem. und Phys. von Schweigger und Meinecke. Band VII. 1823. Seite 427) hervorhebt. 1

Robs erklärt sich übrigens gegen die Zeichen von Weiß, welche nur Flächen aber nicht wie die seinigen, Gestalten angeben.

Die Methobe von Mohs ist von Haibinger, 2 spater mit

¹ Wie der Begriff von Arpstallspstem einfach auf das Haup'sche Gesetz der Symmetrie gegründet werden könne, habe ich in einem Aufsatz "über Arpstallspstem und Arpstallreihe" dargethan. (Journ. f. Th. v. Erbmann. Bb. VII. 1836. S. 153.)

² Bilhelm Daibinger, geb. 1795 am 5. Febr. zu Wien, bilbete sich bei Mobs in Grat und Freiberg zum Mineralogen, lebte von 1822—1826 im Ausland, meistens beim Bankier Allan in Edinburg, von 1827—1840 zu Elnbogen, wurde dann Sectionsrath im t. t. Ministerium für Landescultur und Bergwesen, sowie Director ber t. t. geologischen Reichsanstalt.

Annäherung an Naumann, angewendet worden, ebenso von 3:: Durch Haidinger's Uebersetzung der Wohs'schen Mineralardiese Methode in England bekannt geworden. (Treatise on Marconsiderable additions. By William Haidinger. Edioù: 1825. 3 Vol.; von demselben "Ansangsgründe der Mineralogie. Erzebrbuch der Mineralogie 2c. von Dr. F. X. M. Zippe. Weich:

Die Differenzen betreffen sowohl die Art der Ableitung 26-: Bezeichnung und Benennung der Formen. Die Zeichen für die kedrischen tesseralen Gestälten sind z. B. bei

		D toh\$	Raumann	haidinger.	200
1.	Heraeber	H,	$\infty 0 \infty$	H	H
2.	Oktaeber .	O	()	. 0	U
3.	Rhombendodekaeder	Ð	∞ O	D	Ð
4.	Tetrafishezaeder	Αn	∞ On	m F	He
5 .	Triatisoftaeder	Bn	m O	mG	\mathbf{O}
6.	Trapezoeber	Cn	m O m	m L	D=
7.	Herakisoktaeder	Tn	m O n	m A n	nI.

Bergleiche im Folgenden nach der Darstellung von Rupffer's Ikm bie von Raumann.

Die oben angeführten Methoden, die Flächen eines Krystalls = ein angenommenes Arenkreuz zu beziehen, fanden, obwobl sie ichr folgereich erwiesen, doch mancherlei Einwendungen. Schon Berhardi (Neues Journ. für Chem. und Phys. von Schweigger. Bant 1823. Seite 389 2c.) hat sie einer eingehenden Kritik unterweitund ihre Mängel dargethan und A. Th. Kupffer spricht sich chfalls dagegen aus. Er sindet, daß die Haup'sche, Weißiche reine

Ueber tas Berfahren, welches in tem Grundriß ter Mineralogie worden ist, um Arpstalle in richtiger Perspective zu zeichn hat Haidinger in den Mem. of the Wernerian Soc. 1821—1823 eine Landlung publiciet, wovon eine llebersehung in Pogg. Ann. d. Phys. n. Ocz Bt. 5. 1825 erschienen ist.

de bo'sche Theorie, wenige Punkte ausgenommen, im Grunde nur der Darstellung der Beziehungen, die zwischen den verschiedenen - Pftallflächen stattfinden, verschieden sepen. "Hieraus wird zugleich Er, sagt er, daß die Bezeichnungsart der Flächen ein wesentlicher egenstand ihrer Bearbeitungen sehn mußte, denn eine Bezeichnungs: 🖈, die mit mathematischer Bestimmtheit die Beziehung einer secunixen Fläche zur Grundform gibt, gibt nothwendig zugleich den Gang re, den die Rechnung nehmen soll, wenn man die Winkel der secuniren Form aus denen der Grundform berechnen will, und dieser bang ist nach den verschiedenen Theorien wesentlich verschieden. So At Haup immer die Länge gewisser Linien und Richtungen, nach elchen die Decrescenzen geschehen, Weiß hingegen seine rechtwink: chen Azen der Rechnung zum Grunde; beide sind gezwungen, immer uf diese eigentlich imaginären Dinge, die man nie direkt meffen kann, urückukommen, und gehen so einen indirekten Gang, der sie immer rst auf einem Umwege zum Ziel führt." Er verwirft dieses Berahren und will in seinen Formeln immer nur wirklich Mchbares verinigen und barnach die Zeichen formen und mit Beziehungen auf die rwähnten Dimensionen und Azen nichts zu thun haben. Er bezeichnet 28. am Rhomboeder die Fläche mit P, die Scheitelkante mit x, die Randfante mit z. Echreibt man nun Px für die Tangente der halben Reigung der Rhomboederflächen an der Kante x, so kann mPx eine Fläche bezeichnen, die ebenfalls durch die Kante x geht und deren Reigung gegen eine durch x und die Aze gelegte Ebene eine m mal o große Tangente gibt, als die Tangente der Neigung von P gegen dieselbe Fläche. Diese Fläche gehört einem Stalenoeder an. Ebenso werden durch nPz Flächen bezeichnet, die durch die Randkante z gehen, so daß die Zangente der halben Neigung dieser Flächen an der Rante z, n mal so groß ist, als die Zangente ber halben Neigung der Flächen P an berselben Rante, sie bilden ebenfalls ein Stalenveder. Eine Fläche, welche die Kante x gerade abstumpft, kann man mit OPx, eine, welche cbenso z abstumpft op Pz ober lettere Flächen (bes nächst stumpferen Rhomboeders und hezagonalen Prisma's) geradezu mit x und z bezeichnen.

Diese Bezeichnungsart gibt nicht nur, sagt er, gleich der sachsten Zusammenhang der Flächen untereinander, den man insuchen muß, wenn man einsach rechnen will; sondern sie kann welcht gefunden werden durch eine einsache annähernde Messungswinkels der neuen Flächen an einer Kante, auf die mar Beichen beziehen will und an der sie sich sinden; das Berhälmir Tangenten der halben Reigung der neuen Flächen zur Tangen: halben Reigung der Grundslächen an derselben Kante gibt und an oder n." So ist der Randkantenwinkel des Calcit-Salener-welches Haup Variets metastatique nannte, = 1330; die Tangente des halben Winkels dem Grundshantenwinkel des Galcit-Salener-welches Halben Winkels von 660 1/2 ist aber 3mal so groß als die Ingente des halben Winkels deim Grundshomboeder an denselben Loder des Langente von 370 27',5; die Fläche erhält also das 322 3 Pz.

Wenn die Aenderung der Neigung nicht die Reigung zweie: nachbarten Flächen, sondern die Neigung gegen die Are betrifft. schreibt man die Zahl, die das Berhältniß der Tangenten der Arneigungen ausdrückt, über das Zeichen der Grundrhomboedert nach Art eines Exponenten. So bedeutet P² eine Fläche, welche P liegt, d. h. P in einer mit der Are rechtwinklichen Linie der schneibet, deren Neigung gegen die Are aber so groß ist, die Tangente das doppelte der Tangente der Neigung von P gegen Are beträgt.

In ähnlicher Weise führt Kupffer, noch mit mancherlei !:
kürzungen, wenn die Zeichen etwas complicirt werden, seine Arifür alle Systeme durch. Beim klinorhomboidischen System nimm: :
Nechnung natürlich einen andern Gang als bei den Systemen =
rechtwinklichen Agen. Er zeigt, daß seine Zeichen auch leicht aus der
von Haup und Weiß abzuleiten sind und macht auf die Bermder analytischen Geometrie für die Behandlung des Gegenstandes =
merksam. Bergleiche dessen Handbuch der rechnenden Arpstallonen:
St. Petersburg 1831. 4.

Es wäre zu wünschen gewesen, daß die Rupfferiche Reited

>Clife offenbar an Unmittelbarkeit des Erkennens und Bestimmens ixer Arhstallstäche und beziehungsweise einer Arhstallsorm alle vorhers. Spenden übertrifft, mehr Eingang gewonnen hätte als es der Fall dar; da man aber einmal an die Methoden von Beiß und Deohs gewöhnt war, und da einige Jahre vor dem Erscheinen von Lupsfer's Arhstallonomie, C. F. Naumannt eine auf die Azen zegründete Ableitung und Bezeichnung vorgenommen hat, die sich zunächt die Sinfachheit, Kürze und Klarheit auszeichnet, so theilten Thensalls durch Einfachheit, Kürze und Klarheit auszeichnet, so theilten Diebethoden.

Naumann bezeichnet seine Methobe als eine eklektische zu venen von Weiß und Mohs und in Beziehung auf die des letzteren äußert er: "Wenn man in der Mohsschen Methode das Dogma der rach Potenzen fortschreitenden Neihen aufgibt, wie ich aus Bedürfniß rach größerer Einsachheit thun zu müssen glaubte, so werden sowohl die Ableitung als die Bezeichnung gleichsam von selbst die leichtere Form annehmen, in welcher ich sie hier zu geben versuche." (Grundriß der Krystallographie. 1826. S. XII.)

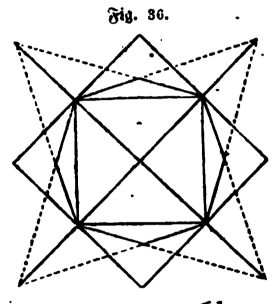
Bur Darstellung seiner Methode diene als ein einfaches Beispiel Die Anwendung auf das quadratische Spstem.

Die zur Stammform gewählte Quadratppramide wird mit P bezeichnet, mP ist das Zeichen einer Ppramide von gleicher Stellung mit P aber von verschiedener Axenlänge, wie m angibt, welches größer oder Keiner als 1 oder die dafür genommene Axenlänge der Stamms Form P sehn kann. Wird m = 0, so entsteht die basische Fläche, wird m = 00 ein quadratisches Prisma von der Stellung wie P.

Bur Ableitung ber Dioctaeber werben die Diagonalen der Bafis

Rarl Friedrich Raumann, geb. 1797 am 30. Mai zu Dresben, wurde nach einer mineralogischen Reise durch Norwegen im Jahr 1821 und 1822 Privatdocent in Jena (1823) und Leipzig (1824), darauf von 1826 au Prosessor der Arpstallographie und Disciplinar-Inspector, sowie von 1835 an auch Prosessor der Geognosie an der Bergacademie zu Freiberg bis 1842, und seitdem Pros. ordin. der Mineralogie und Geognosie an der Universität zu Leipzig.

der Stammform P ober einer in P nach einem Goefficienten in. längert und die Echunkte der Basis mit den Endpunkten der längerten Diagonalen durch gerade Linien verdunden und daduit : Achteck, die Basis eines Dioktaeders, konstruirt, dessen Art durch bestimmt ist. Das allgemeine Zeichen eines Dioktaeders kann : mPn geschrieben werden; wird m = ∞ so entsteht ein aktografisma ∞ Pn, dessen Querschnitt durch n bestimmt ist, wird m = so entsteht die basische Fläche; wird aber n = ∞ so bildet sich zie dem Oktogon ein Quadrat, diagonal stehend zur Basis von Prodiese umschreibend; die Zeichen der diagonal stehenden Quadrau.



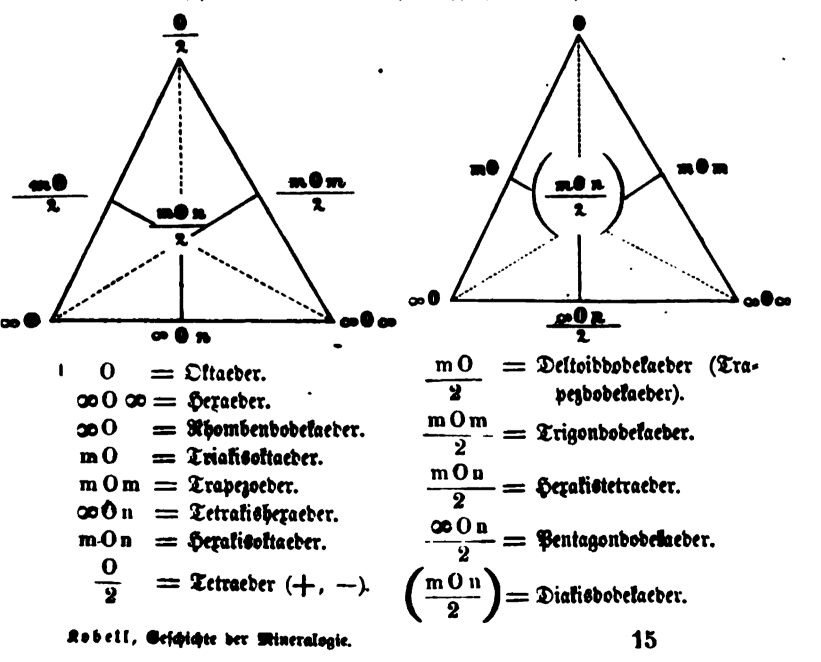
miden sind daher Po und mPx, :diagonale Prisma = ∞ Px, witsür m = 0 wieder die basische Fläte
scheint. Die nebenstehende Figur 30:
läutert diesen Vorgang. Hiemit sint:
Formen des Systems sehr einfach und in
sommen entwickelt und bezeichnet und har
sich folgendes Schema:

	m < 1		m>1	
оР	m P	P	mP	ox P
οP	mPn	Pn	mPn	∞ Pn
οP	ın P ∞	P \infty	m P ∞	$x q \infty$

In dieser Weise sind sämmtliche Krystallspsteme behandelt wissend die Zeichen so anschaulich und repräsentativ, daß sie den Seitschen und unbedingt den Mohs'schen vorzuziehen sind. In seinem Tahr 1828 erschienenen Lehrbuch der Mineralogie hat Naumand von seiner Bezeichnungsweise für die verschiedenen krystallissirten Ringungsweise sür die verschiedenen krystallissirten Ringungsweise sür die verschiedenen krystallissirten Ringungsweise sin Jahr 1830 gab er ein Lehrbuch weinen und angewandten Krystallographie in zwei Bänden beraum welches Alles dahin gehörende bespricht und zu den vollständigtund vorzüglichsten Werken dieser Art zu zählen ist. Auch das zu Mitscherlich am unterschwessigsauern Kalk (Pogg. Ann. VIII. 18.5-beobachtete und damals als ein eigenthümliches angesehene Krystallswert

zwischen dem klinorhombischen und klinorhomboidischen stehend, wird als diklinoedrisches System darin ausführlich entwickelt und überall die analytische Geometrie angewendet. Bergleiche weiter dessen "Elemente der theoretischen Krystallographie." Leipzig. 1856.

In der erwähnten Kryftallographie von 1830 (I. Seite 136) hat Naumann auf eine Hemiedrie im tesseralen System ausmerksam germacht, welche die von Weiß und Mohs angegebene noch erweitert, in: dem er entwickelt, daß auch Hexaeder, Rhombendodekabeder und Tetrakis: bezaeder als Hemiedrieen, wen nicht quoad phaenomenon so doch quoad noumenon anzusehen sind, wenn sie an Combinationen geneigt: flächiger Hemiedrieen theilnehmen, und ebenso Oktaeder, Triakisoktaeder, Trapezoeder, Rhombendodekaeder und Würfel als parallelslächige Hermiedrieen, wenn sie mit parallelslächigen Hemiedrieen vorkommen. Nau: mann begründet diese Schlußsolgerung durch die Betrachtung, daß die holoedrischen Gestalten als Grenzglieder der wirklich als solche kenntlichen Hemiedrieen erscheinen, wie er durch nachstehende Schemata erläutert.



Diese Entwickelungen verfolgend, gelangte er zu einer at : charakterisirten Tetartoe brie der tesseralen Formen (Bogg. Ann X15 1855. S. 465 und Elemente der theoretischen Arpstallograpbie 1 S. 105), indem er das Gesetz der schon von Mohe (Grundiff: 1822) gegebenen Ableitung der tetraedrischen Pentagondodekaeder =: dem Herakisoktaeder auf die erwähnten holoedrischen Gestalten = wendet. Daraus ergibt sich unter andern, daß aus dem Temit bergeber ein Pentagondobekaeber als tetartoebrische Form (jenes : Herakistetraeber gebeutet) entstehen kann und ebenso aus dem Okiaa: ein tetartoedrisches Tetraeder, Formen, welche mit den gleichnam: bemiedrischen in der Erscheinungsweise übereinflimmen, welche 25. naturgemäß mit einander an demselben Arpstall vorkommen tonwährend sie als Hemiebrieen für dergleichen Combination sich auss schließen scheinen (vergleiche obige Schemata). Diese Resultate them tischer Spekulation fanden unerwartet von optischer Seite ibre G. tung, da Marbach 1 (Pogg. Ann. XCI. 1854. S. 482) an K. stallen von dlorsaurem Natron, an benen, wie Rammelebe:: (Pogg. Ann. XC. 1853. S. 15), zuerst beobachtete, Pentagent: bekaeber = und Tetraeberflächen zugleich auftreten, Cirkularrei risation und zwar rechts und links je nach der Flächenstellun: entbeckt hat. (Bergleiche bazu die Bemerkungen von D. Bolan in Leonhard's Neuen Jahrbüchern für Mineralogie. 1854. S. : und 1855 S. 268.)

Naumann hat die erwähnten Betrachtungen auch auf der quadratische und heragonale System ausgedehnt und auch auf eine eigenthümliche rhombotype Hemiedrie im quadratischen System kangewiesen (Pogg. Ann. XCVI. 1855. S. 580. Elemente der therat Krystallographie). Der Naumann'schen Methode sind unter anders gefolgt: mit theilweiser Abänderung A. Breithaupt (Bollständiges Handbuch der Mineralogie. Dresden und Leipzig. 1836); E. Fr. Glede: (Grundriß der Mineralogie. Nürnberg. 1839); H. Kopp (Einleitung

¹ Chr. Aug. Hermann Marbach, geb. 1817 zu Jauer in Schleffer Professor an ber Universität zu Breslan.

n die Krystallographie. Braunschweig. 1849); A. Kenngott (Tabell. Leitfaden der Mineralogie. Zürich. 1859).

Dana i gebraucht ebenfalls Naumann's Methode, fürzt aber die Zeichen noch ab, indem er die Buchstaben, welche die Grundsorm angeben, wegläßt und nur die Ableitungszahlen anschreibt, so z. B. 3 statt 3P; 3-3/2 statt 3P3/2; ∞ - ∞ statt ∞ P∞; m-n statt in Pn; für die basische Fläche setzt er 0, für ∞ auch i= insinitum. Die Zonen deutet er in einem Schema an. Wenn 1 eine Zahl <1 und m und n >1, so erhält das quadratische Spstem solgendes Schema:

0	
1 1-n	1-00
1 1-n m m-n 0 00-n	m 00
00 00-n	20 – 20

Bergl. A System of Mineralogy etc. by James D. Dana. New York and London. 4. ed. 1854.

Für	ben	Befubian :
-----	-----	------------

0					
1/3					
1/2					
1	·			1i	
		3/28			
2	22			2 i	
3		33			
4	42		.44		
5.					
1	i2	i 8		ii	

Eine eigenthümliche Bezeichnung hat Griffin worgeschlagen. Die drei Grundagen, welche eine Krystallstäche bestimmen, bezeichnet er mit P (die längste als Hauptage), T (die nächstlängste), M (die fürzeste); wenn eine Fläche zwei Agen schneibet, so steht der Index zwischen den Zeichen derselben z. B. M²/₃ T und gibt das Berhältniß von M zu T an, wenn sie die drei Agen schneibet, so ist das Berkaltniß der ersten zur dritten hinter P geschrieben und das der zweiten

¹ James Dana, geb. 1813 zu Utica im Staat Rew-Port, Professor ber Naturgeschichte am Yale College zu New-Haven im Staat Connecticut.

² John Joseph Griffin, geb. 1802 zu London, Fabritant chemischer Apparate baselbst:

geschrieben. Er hebt hervor, daß seine Zeichen ebenso kurz, aber stimmter sehen als die von Miller (s. u.), welcher ?023? W2/3T schreibt und {236} statt P1/4M1/2T, auch lasse sie kleine Buchstaben angeben, welche Gestalt untergeordnet seh seine sie von Naumann gebrauchten, welche zu ähnlichen sier wie die von Naumann gebrauchten, whne aber den Zusammenseiner sossenstischen Ableitung, wie er an diesen kenntlich, zu entrer für die dem Arpstall bei der Beschreibung zu gedende Stellung iener Fixirung der Weltgegenden vor, den Beschauer nach Südar wendet, auch Bezeichnung von oben und unten am Arpstall with its application to Mineralogy. Glasgow 1841.

Die von Neumann angeregten Projectionsmethoden blutlängere Zeit unbeachtet, i sind aber dann von Miller wurd Ducstedt wieder aufgenommen worden.

W. H. Miller hat die stereographische Methode entwicklischen angewendet (A treatise on crystallography. 8. London 1839, der mit Erweiterungen von J. Grailich. 8. Wien 1856, und Anseimentary indroduction to Mineralogy by the late William P. lips, by H. J. Brooke and W. H. Miller. London 1852). Ewerden dabei die durch die Flächennormalen auf der Augelstäcker gegebenen Punkte auf die Ebene eines größten Kreises, des Greit

¹ Auf die Bestimmung ber Rormalen, statt ber Lage ber Flächen und bat M. L. Frankenheim aufmerksam gemacht in seiner Lehre von der bässon. Breslau 1835 und Poggend. Ann. XCV, 1855.

² William Hallows Miller, geb. 1801 zu Klandovery, Carmanie spire, seit 1832 Professor ber Mineralogie an ber Universität zu Cambeite

Brooke und Miller geben bei ihren Arpftallbeschreibungen auch imme bie Reigung solcher Normalen zu einander an, ober bie Supplemenn Rantenwinkel und nicht diese selbst. Das ist für ben Zweck einer Rechmit die etwa am Arpstall vorzunehmen, ganz gut und wäre auch gut, bie Lemmen men ihrer Tangenten, Sinus, Cofinus 20. beizusügen; die naturbistorische die rakteristit verlangt aber doch billig den wirklich zu beobachtenden Winkel und nicht zunächst wegen der Rechnung da. Man kann bekanntlich je nach ke

reises projecirt, indem man jene Punkte mit einem Bol des letzteren urch gerade Linien verbindet. Es sep Figur 37 O der Mittelpunkt inner Rugel, E, C sepen die Pole des Grundkreises, in E besinde sich vas Auge, P¹, Q¹ sepen zwei Punkte (obiger Normalen), so tressen vie geraden Linien EP¹ und EQ¹ den Grundkreis in P und Q, und find somit P und Q die Projectionen von P¹ und Q¹.

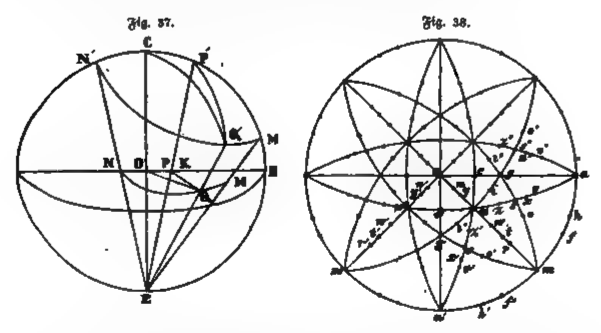
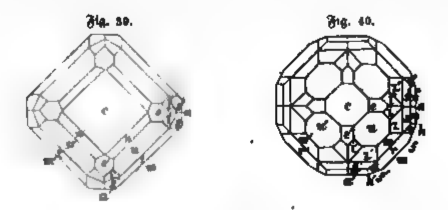


Fig. 38 zeigt eine folche Projection am Besuvian, wo die Punkte zwischen auch m die Projectionspunkte der Flächennormalen von Quadratppramiden, die zwischen auch a eben dergleichen von diagonalen Quadratppramiden, die von i, z, s, x, o, v dergleichen von Dioktaedern sind und a und m den beiden quadratischen Prismen, f, h ectogonalen Prismen entsprechen. Bergl. Fig. 39 und Fig. 40.



Stellung, Die man bem Reeise gibt, mit tem Reflexionegoniometer ebenjo biefen Winkel wir beffen Supplement unmittelbar erhalten.

Für die Bezeichnung der Flächen schreibt Miller in einer zuerit: W. Whetvell vorgeschlagenen Weise (A general Method of Candaling the Angles made by any Planes of Crystals etc. Philipper Transact. of the Royal Society of London. I. 1825) nur die Einmeterwerthe nach einander an 1 und stellt sie in Klammern, so sür das Heraeber, (111) für das Oktaeber, (210), (310), (32) für Tetrasisheraeber, (321) = (a: 1/2 a: 1/3a) bei Weiß, — (a: 1/3a: 1/4a) 2c. für Heraksoktaeber u. s. f.

Für den Zweck der Orientirung werden auch gleichartige zuwerschieden bezeichnet, z. B. die Würfelflächen 001 und 010 und i die Otkaederflächen III, III, III, III zc. Die Miller'sche Methembischer vorzüglich von Krystallphysikern angewendet worden. — Wieden Bezeichnungsmethode von H. J. Brooke in der Abhandlung ihre Geometrical Isomorphism of Crystals" (Philos. Transact. 1857)

Eine andere, ebenfalls schon von Neumann (Beiträge Einerwähnte Art der Projection, wobei statt der Normalen die Artiflächen selbst oder ihre Zonenagen eine gewählte Projectionsebend ich den, ist von A. Quenstedt ausgebildet worden. In seiner Artiflung hierüber (Poggend: Ann. B. IV. 1835. S. 504) bezeichnet außerich in folgender Weise: Legen wir sämmtliche Flächen eines ftalls durch einen beliebigen Punkt, so schneiden sich alle dieser welche in eine Zone fallen, in einer Linie, der Zonenage dieser Eine

¹ Mit Recht bemerkt Naumann, daß bergleichen Bezeichnungemenschaften bine Signatur ber Grundform, weniger repräsentativ find, ta fir alle Zeichen eines und besselben Formen-Inbegriffes verbindende Grunden entbehren, ohne sich weber burch größere Kürze noch durch reicheren Interpellen. Elemente der Mineralogie. 1859. S. 15.

² lleber die durch Miller (nach Lamé 1818, Bewelt 1200 Graßmann 1829) angenommene Behandlung tes heragonalspfteme aneines breizähligen, den Scheitelkanten eines Rhomboeders entstret Arenspftems, vergl. Naumann's Elemente der theoret. Arpftallograpsie. S. 186 und 252.

³ Friedrich Angust Quenstebt, geb. 1809 zu Eisleben, zuer: ftent am mineralogischen Museum zu Berlin, bann seit 1837 Proieffe: Mineralogie und Geognosie an ber Universität zu Tübingen.

Diese Durchschnittslinien find also die sämmtlichen Zonenagen ber gegebenen Flächen eines Spstemes und lassen wir sie eine beliebige Fläche schneiben, so ist baburch ihre gegenseitige Lage bem Auge sichtbar gemacht."

Quenstedt denkt sich dabei die parallelen Flächen eines Kryftalls so einander genähert, daß sie nur eine bilben, die Reductions= Diese wird auf der Projectionsebene (welche zugleich die Ebene des Papiers, worauf die Projection angelegt ist) durch eine Linie dargestellt und es schneiben sich daher alle Flächen einer Zone in einem Punkt (Zonenpunkt, zu welchem die Zonenage, der sie parallel gehen, verkürzt ist). Das Projectionsbild wird mehr oder weniger deutlich je nach der Wahl der Projectionsebene. Quenstedt hat seine Unschauungen in dem Buche "Methode der Kryftallographie" Tübingen 1840. im Detail entwickelt und in seinem "Handbuch der Mineralogie" (Tübingen 1855) hat er mehrfache Anwendung davon gemacht. (Vergl. - auch bessen Abhandl. über den Datolith in Pogg. Ann. **B**. 36. 1835 und Fr. Pfaff's "Grundriß ber mathematischen Verhältnisse der Kryftalle. Nördlingen. 1853.) Die erwähnten Projectionsmethoden geben nothwendigerweise für die Darstellung zahlreicher Combinationen 😉 ein Liniengewirt, welches eine große Ausdehnung der Figuren erfordert, um einigermaßen richtig gedeutet und überschaut werden zu können. Wie die optis Sie haben daher nicht allgemeinen Eingang gefunden. schen Berhältnisse der Kryftalle, wenn sie nach allen Beziehungen, welche Gegenstand der Forschung sehn können, betrachtet werden, nicht mehr dem Gebiete der Mineralogie, sondern dem der Physik zufallen, so verhält es sich auch mit den Beziehungen, welche aus solchen Projectionen hervorgehen und abgeleitet werden können, sie gehören der mathematischen und speculativen Arpstallographie, als einer eigenen Wissenschaft ober, wenn man will, als einem Zweige der Mathematik an. Die Pflege dieser Wissenschaft unterstützt aber, wie die der Physik und Chemie, die Ausbildung der Mineralogie und kann diese dabei durch neue Gesetze oder neue Mittel für ihre Zwecke bereichert werden. — Ueber das Berfahren, statt der Flächen und ihrer Parameter, die

:

Normalen der Flächen der Arhstallbetrachtung zu Grunde zu leit äußert sich Naumann, daß es für das Bedürfniß der Mineralies als eines Theiles der Physiographie, nicht zweckmäßig scheine, so abstracte Auffassung der Form geltend zu machen, wie ersprissie auch bei manchen Betrachtungen der theoretischen Arhstallogischen möge. Der Mineralog bedürfe für seine Zwecke einer mixtrepräsentativen Bezeichnung. (Elemente der Mineralogie 1859. S. 15. Er führt letzteres weiter aus in seiner theoretischen Arhstallogischen 1856 (S. VI.) und nimmt zur Richtschnur folgende Grundswelche für die Aufnahme krystallographischer Methoden in die Russlogie überhaupt maaßgebend sehn dürften.

- 1. Alle correlaten Flächen in simultaner Existenz zu einer wie berselben Form vereinigt zu benken, mithin den Begriff der Freisimmer in den Bordergrund zu stellen, die Flächen aber nur als zu grenzungselemente der Formen, und nicht als selbstständige Dies zu betrachten;
- 2. die Ableitung aller, zu einem und demselben Formencemes gehörigen Formen, so weit als nur möglich; auf eine Umschreiberderselben um die Grundform zu gründen, und also in der Regelt kleinste Ableitungszahl = 1 zu setzen, weil diese Ableitungszonstructungen weit leichter vorzustellen ist, als eine auf Einschreibung gegründer Construction;
- 3. die Verschiedenheit der Arpstallspsteme entweder durch verschiedene Grundelemente oder auch durch charakteristische und häusig weite kehrende Hilfselemente der Bezeichnung auszudrücken, und
- 4. in jedes Zeichen desselben Formencomplezes ein gemeinichen liches Grundelement aufzunehmen, welches uns an die Grundster dieses Complezes erinnern soll.

Im Borhergehenden sind die wesentlichsten Fortschritte bezeichnt welche die allgemeine Arhstallographie betreffen, insosern die Benutung der Formen allein dazu dienen konnte; von Arbeiten über in ciellere Verhältnisse sind die weiteren Studien über Winkelbestimmung unennen und über die gegenseitigen Beziehungen der erkannte

Expstallspfteme. Für die ersteren hat man zunächst den Berbefferungen >es Goniometers die Aufmerkamkeit zugewendet. Eine neue Art von Reflexionsgoniometer beschrieb Baumgartner (Gilbert's Ann. LXXI. 1 \22); ein dem Carangeau'schen ähnliches Instrument Abelmann (Boggend. Ann. B. 2. 1824); das Wollaston'sche Goniometer suchte Rubberg zu verbessern (Kastner's Archiv. B. X. 1827), ebenso Graves (Silliman's Americ. Journ. of Sc. XXIII. 1832); Degen (Boggb. Ann. XXVII. 1833), Edw. Sang (Jameson's Edinb. new plailos. Journal. XXII. 1836); und Mitscherlich beschrieb ein solches (Poggb. Ann. XXIX. 1843), welches noch gegenwärtig häufig gebraucht Andere Instrumente dieser Art sind angegeben von Mohs, wird. Babinet, Matthiesen, Frankenheim, Ogden, R. Rood, Hai-Dinger, 1 28. H. Miller u. a. Auch bas Messen ebener Winkel ist von F. Pfaff vorgeschlagen und für weitere Berechnung der Arpstalle angewendet worden (Poggb. Ann. CII. 1857). Ein Instrument bazu beschrieb C. Schmidt (Arpstallonomische Untersuchungen. Mitau und Leipzig 1846), ferner zu mikroskopischen Messungen Ebward Craig. Edinb. new philos. Journ. Vol. XIX. 1835. Bon Wichtigkeit ist hierüber die "Preisschrift über genaue Messung der Winkel an Arpstallen" von A. Th. Rupffer (Berlin 1825). Es werben darin die Fehlerquellen besprochen und die Mittel ihnen zu begegnen; die Theorie der Reslexionsmessungen hat Rupffer auch in seinem Handbuch der rechnenden Arpstallonomie (Petersburg 1831) ausführlich entwickelt.

Je genauer man messen sernte, desto mehr gewann man die Ueberzeugung, daß Winkeldissernzen an Arpstallkanten, welche nach den Symmetriegesetzen für gleichartig gelten müssen, nicht, wie man früher oft glaubte, nur von Fehlern der Beobachtung herrühren, sondern daß sie auch in dem Aggregatdau der Arpstalle ihren Grund haben, daß daher nur zahlreiche Messungen an vielen Individuen eine als normal anzusehende Bestimmung geben können, obwohl eine solche in den

Baitinger beschrieb auch eine Methote zu graphischen Winkelmeffungen kleiner Arpftalle. Sitzungebericht ber Wiener Alabemie ber Wiffensch. Br. 14. 1854 und Br. 17. 1855.

monoagen Spstemen niemals den Grad der Sicherheit und Gezeicht, wie es im tesseralen Spstem der Fall ist, wo die den zu: werthigen Grundagen kein Schwanken zulassen.

Der Werth rechtwinklicher Arenspsteme und die von Weiß = gesprochene Ansicht, daß man mit der Zeit wohl alle Kryna!! . solche werde zurücksühren können, haben Betrachtungen des bezaute und klinorhomboidischen Spstems in diesem Sinne veranlagt. E Abhandlung über die Zurückführung der hexagonalen Gestalim = drei rechtwinkliche Agen von C. Naumann 1 (Pogg. Ann. 3. 1835. p. 363 2c.) hat gezeigt, daß eine solche Reduction nur 🚟 möglich ist, wenn der Hauptaxenwerth in der respectiven Grunde ein Multiplum oder Submultiplum von $\sqrt[]{\eta_2}$ nach einer rattent Zahl ist, weil nur unter dieser Bedingung die Ableitungszahlen := nal werden können. Hiemit ist aber nichts anders ausgesprochen, = daß alle heragonalen Arhstallreihen zuletzt aus dem Hexaeder als :::. Grundgestalt abgleitet werden sollen und daß dann die hezager-Gestalten als Partialformen tesseraler sich herausstellen würden. 3 Meffungen geben aber an hexagonalen Mineralspecies baufig Bul. welche für eine solche Ableitung wenigstens um einige Minuten ein ändert werden müssen, wenn die Ableitungcoefficienten die sonft 🛌 achtete Einfachheit haben sollen. 2 — In Betreff bes klinorhember schen Spstems ist ein Versuch der Reduction auf rechtwinkliche 3:von Neumann am Axinit gemacht worden (Pogg. Ann. IV. 18. und ein ähnlicher von mir am Azinit, Albit, unterschwefligsaut

die Frage, ob, wie gewöhnlich angegeben, für die Grundbimenfionen ber um stallreihen irrationale Berhältnisse angenommen werden mussen, währent i Ableitungscoefficienten secundärer Formen immer rational sind. Es wert mehrere Beispiele angeführt, welche für rationale Berhältnisse zu sprechen schemen Das Gesetz, daß ungleichartige Aren durch Beränderung nicht gleichartig werde können, läßt aber solche Berhältnisse nicht zu.

² F. Hochstetter hat in einer Abhandlung über die Arpstallisation & Calcits diesen Fall speciell erörtert und nachgewiesen, daß mit rationalen & leitungscoefficienten der Würfel nicht in dessen Rhomboederreihe eingehen kant (Denkschrift der mathem.-naturw. Klasse der Wiener Alab. Bb. VI. 1854.)

Ralk 2c. Es wird dabei der Zusammenhang mit dem rhombischen Spstem nachzuweisen versucht. (Schweigger's Journ. LXVI. 1832.) — Das nun näher bekannte optische Verhalten macht dergleichen Reductionen nicht mehr zulässig, auch hat Kupfer gezeigt, daß der Kupfervitriol nicht auf ein rechtwinkliches Axenkreuz bezogen werden könne, somit das klinorhombvidische Krystallspstem als ein eigenthümliches zu betrachten seh. (Pogg. Ann. B. VIII. 1826. S. 61 2c.)

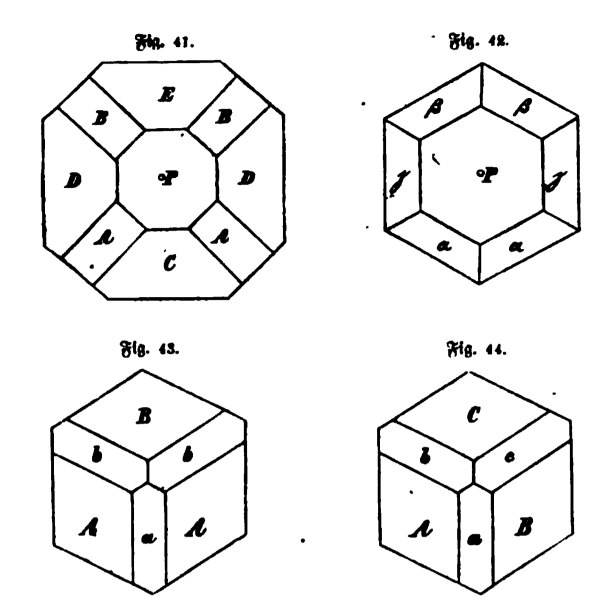
. Die Aehnlichkeit vieler monoagen Arpstallformen mit den tessera= len, welche beide früher oft verwechseln ließ, hat auch Veranlassung gegeben, eine innere Berbindung und gegenseitige Abhängigkeit Derselben zu vermuthen und Breithaupt 1 hat nach dem Vorgange Hausmann's (Handb. d. Min. 1828. B. l. S. 213 ff.) geglaubt, die Abmessungen aller monoaren Primärformen aus Dimensionen bes tefferalen Spstems berleiten, d. i. eine Homörmetrie der Krystallspsteme darthun zu können. Andeutungen hiezu gab er im Jahrb. d. Chem. und Phys. von Schweigger und Schweigger: Seidel B. XX. 1827. S. 326; in B. XXIV. 1828. S. 121 entwidelt er seine Idee und nennt die Theorie der hetreffenden Ableitung Progressionstheorie. Er glaubt aus einer tesseralen Gestalt, wo er dem Rhombendodekaeder den Vorzug vor andern giebt, alle anderen Krystallisationen ableiten zu können, so daß sie in der wissenschaftlichen Betrachtung nur zu einem mathematischen Zusammenhang und zu einem Krystallisations spstem führen würden.

Breithaupt theilt die Agen mehrerer tesseralen Gestalten in 720 Theile und berechnet danach die Stammformen monoager Arpstalle, beren Agen sich als bestimmte Theilwerthe von 720 in Beziehung auf die tesserale (schematische) Grundgestalt darstellen lassen. Er sagt, daß die Zahl 720 (die Permutationszahl von 6) der Erfahrung zusolge hat angenommen werden müssen und glaubt durch diese Ableitung ein Mittel gesunden zu haben, die Winkelmessungen controliren und die

I Johann Friedrich August Breithaupt, geb. 1791 am 16. Mai zu Probstzella bei Saalfeld, Ebelstein-Inspector und hilfslehrer bei ber Bergalabemie in Freiberg (1813—1827), bann Professor ber Orpftognosie baselbst.

wahren Winkel danach bestimmen zu können. So wird in Besierauf bas Oktaeber die Stammform des Mejonit = 317/720 O, h: Nigrin (von Bernau in der Oberpfalz) = $\frac{323}{720}$ O; die des k bekommt einen etwas anderen Werth, nämlich 324/720 O; rie :: Scheelit von Zinnwald = 1068/720 0; dagegen die des Scheelit :-Schlaggenwald = $\frac{1104}{720}$ O u. s. v. In ähnlicher Weise werter Rhomboeder und Heragonppramiden auf den Würfel oder daraus = geleitete Gestalten bezogen. In seinem Werke "Bollständiges &== buch der Mineralogie," Dresden und Leipzig 1836, findet man : Progressionstheorie ausführlich entwickelt und auf sämmtliche Arrispsteme durch Einführung geeigneter schematischer Gestalten angewerd Wie ich schon im Jahr 1830 (Charakteristik der Mineralien E. : gezeigt habe, dreht sich die ganze Theorie zunächst um den angener menen General-Nenner 720 und ist klar, daß wenn man dieser 🗠 größert, die Messungen mit der Theorie noch besser stimmen murt Da der gebrauchte Nenner durch kein Naturgesetz begründet ift, so ker den abgeleiteten Winkeln auch nicht der Werth beigelegt werden, wei:: ihnen Breithaupt zuerkannt hat. 1 Dieser eifrige Forscher werd übrigens in dem Glauben an seine Theorie auch dadurch bestärkt, 😂 er viele Winkeldifferenzen, welche anderen Mineralogen als zuich galten, für wesentlich nahm. Er hat darauf bauend auch Geftalis in den Arpstallspstemen unterschieden, welche andere Arpstallogrande nicht annehmen, indem er z. B. der Ansicht ist, daß an maner Quadratppramiden (Besuvian) die Gleichartigkeit der Flächen 112 scheinbar und ihre Neigung zur Aze nicht einerlei, sondern breierle sey, daß es derselbe Fall an den Hezagonphramiden der Apatite un Phromorphite, ähnlich an den Rhomboedern des Turmalin u. i. = wie aus nachstehenden Figuren ersichtlich (Fig. 41, 42, 43, 44). (Bet läufige Nachricht von der Auffindung fünf sehr eigenthümlicher Abtilungen bezagonaler und tetragonaler Arhstallgestalten. B. August Bren haupt. Freiberg, im Aug. 1829. — Vollständ. Handb. d. Mineral. 1836

Bergl. barüber auch Heffel in Gehler's phyfital. Börterbuch. Br. 1. 1839. S. 1290.



Breithaupt ist in neuerer Zeit, durch eine Beobachtung von Jengsch unterstützt, daß nämlich der Turmalin optisch zweiarig seh (Poggb. Ann. 108. 1859), wieder auf die erwähnten Anomalien zurückgekommen und glaubt damit eigene Arpstallabtheilungen begründet zu sehen. Er nimmt nun 13 Arhstallspsteme an, welche in die vier älteren Gruppen eingetheilt auf nachstehende Beise charakterisirt werben.

- I. Gruppe. Tesserale Systeme.
- Jsometrisch tesseral. Ohne optische Aze. Spinell. A.
- Anisometrisch tesseral. Optisch einagig. **B.**
 - 1. Tetragonisirt tesseral. Einige Granate.
 - 2. Heragonisirt tesseral. Boracit. Gisenties. Robaltin.
 - II. Gruppe. Tetragonale Spsteme.
- A. Symmetrisch tetragonal. Optisch einagig. Zirkon. Rutil.
- B. Aspmmetrisch tetragonal. Optisch zweiarig.
 - 1. Monasymmetrisch tetragonal. Idokrase.
 - 2. Diaspmmetrisch tetragonal. Anatas.

III. Gruppe. Heragonale Systeme.

- A. Symmetrisch hexagonal. Optisch einagig. Karbonite. Cra-Berill.
- B. Aspmmetrisch beragonal. Optisch zweiarig.
 - 1. Monasymmetrisch heragonal. Einige Apatite. Aliaccium und andere Astrite. Turmalinus amphibolicus unt serrosus.
 - 2. Diaspmmetrisch heragonal. Turmalinus hystaticus. 7 dichromaticus, T. medius, T. calaminus.
 - IV. Gruppe. Heterogonale oder rhombische Spsteme. Optisch zweiarig.

A. Holoprismatische.

- 1. Symmetrisch heterogonal. Anhybrit, Aragone, Rymerker
- 2. Monasymmetrisch heterogonal. Eisenvitriol, KupferlaEpidote, Phroxene, Amphibole.

B. Hemiprismatische.

- 1. Diasymmetrisch heterogonal. Abular. Pegmatolith.
- 2. Triaspmmetrisch heterogonal. Periklin. Wikrokin. Ertartin. Aginit.

(Berg: und hüttenmännische Zeitung. XIX. Jahrg. — Leonbart: Neues Jahrb. f. Min. 1860).

Es wird zur richtigen Beurtheilung der neuen Spsteme vorzüglich darauf ankommen, ob die optischen Erscheinungen an ihnen allgemann und constant sich erweisen, oder ob sie, wie dis jetzt wahrscheinlich als durch Lamellarpolarisation hervorgebracht erkannt werden. (Bentle Haid inger Jahrb. d. geolog. Reichs-Anst. 1860. XI.).

Von anderen auf dem großen Gebiete der Arpstallographie gelie ferten Arbeiten mögen noch nachstehende hier erwähnt werden:

Joh. Jos. Prechtl, ¹ Theorie der Arhstallisation, Gehlen's Jour nal B. 7. 1808.

1 Joh. Jos. Prechtl, geb. 1778 zu Bischofebeim v. d. Rhon in Franker. gest. 1854 zu Wien, wo berselbe zulett Director bes polptechn. Justitute. Brochant de Villiers, 1' la Cristallisation considérée écométriquement et physiquement, ou Traité abrégé de Cristalloraphie etc. Strasbourg. 1819.

- C. v. Raumer, ² Bersuch eines ABC-Buches der Arpstallfunde. Theil I. Berlin 1820. Nachträge dazu Berlin 1821.
- J. G. Graßmann, 3 jur phyfischen Arpstallonomie und georetrischen Combinationslehre. Heft 1. Stettin 1829. Combinatorische Entwicklung der Arpstallgestalten. Pogg. Ann. XXX. 1836.
 - C. F. Germar, 4 Grundriß der Arpstallfunde. Halle 1830.
- I. Fr. Chr. Hessel, ⁵ Krystallometrie 2c. (Besonders abgebruckt rus Gehler's phys. Wörterbuch. Band V.) Leipzig 1830.
- F. S. Beudant, Traité élémentaire de Minéralogie. 2 éd. Paris 1830.
- A. W. J. Uhde, 6 Bersuch einer genetischen Entwicklung der mechanischen Krystallisationsgesetze 2c. Bremen 1833.
- M. A. F. Prestel, ⁷ Anleitung zur perspectivischen Entwerfung ver Krystallformen. Göttingen 1833.
- Dr. H. B. Geinit, ⁸ Uebersicht der in der Natur möglichen und wirklich vorkommenden Arpstallspsteme. Dresden 1843.
- ¹ Andr. Jean Marie Brochant de Billiers, geb. 1772 zu Billiers bei Rantes, gest. 1840 zu Paris, Professor der Mineralogie an der École cles Mines.
- ² C. Georg von Raumer, geb. 1783 am 9. April zu Wörlitz, Professor ber Raturgeschichte und Mineralogie an ber Universität zu Ersangen.
- 3 3. G. Graßmann, geb. 1779 zu Linzlom bei Stettin, geft. 1852 ba-
- 4 E. Fr. Germar, geb. 1786 zu Glauchau im Schönburgischen, geft. 1853 zu Halle ale Professor ber Mineralogie an ber Universität baselbst.
- 5 3. Fr. Chr. Heffel, geb. 1796 zu Rürnberg, Professor ber Mineralogie an ber Universität zu Marburg.
- 6 A. W. J. Uhbe, geb. 1807 zu Königslutter (Braunschweig), Professor ber Mathematik und Physik am Carolinum zu Braunschweig.
- 7 M. A. Fr. Prestel, geb. 1809 zu Göttingen, Obersehrer ber Mathematit und Raturwissenschaften am Gymnasium zu Emben.
- 8 h. B. Geinit, geb. 1814 zu Altenburg, Professor ber Mineralogie und Geologie an ber königl. polptechnischen Schule zu Dresben.

Dr. Friedrich Pfaff. Grundriß der mathematischen &:nisse der Arpstalle. Nördlingen 1853.

A Dufrénoy. Traité de Minéralogie. 2 ed. 5 Vol. : 1856-1859.

Johann August Grunert. Die allgmeinen Gesetze der Antigraphie, gegründet auf eine von neuen Gesichtspunkten ausgerTheorie der geraden Linie im Raume und in der Ebene für betrichief: ober rechtwinklige Coordinatenspsteme. Greisstwald 1860.

Ueber Zwillingsbildungen und beren Theorie haben Haitur und Naumann geschrieben (Jis 1825. 1826. Pogg. Ann. 18. 18 Burhenne (Pogg: Ann. 1829), Neumann (Schweigger Erreue Jahrb. 8. 1831), Breithaupt, Kapser u. a.

Undere neuere, einzelne Krystallgruppen oder deren Berditte betreffende Arbeiten sind von Möbius, Lehmerie, T. Mr. Dana, Ladreh, Marbach, Bolger, Frankenheim, I. fosse, Grailich, Hessenberg, Marignac, Desclouez-Breithaupt, Naumann, G. Rose, Sella 2c. Bergleiche G. Renngott's Uebersicht der Resultate mineralogischer Forschutt 1850—1860.

Gine eigenthümliche Art, die Structur der Arpstalle zu erseicht hat J. Fr. Daniell' (Oken's Isis für 1817) angewendet, wer verschiedene Losungsmittel auf sie einwirken ließ und abnlick Figuren, welche Widmannstätten (1808) durch Aezen von Reseisen mit Salpetersäure erhielt, auf den Flächen mehrerer Artischen eigen mäßige Zeichnungen hervorbrachte. Diese Versuche hat Leptell

^{1 3.} Fr. Daniell; geb. 1790 zu London, geft. 1845 bafelbft, Streiter Chemie am Rings-College in London.

² Franz Lepbolt, geb. 1810 zu Wien, geft. 1859 zu Ren-Babbei Wien, Professor ber Mineralogie, Geognosie und Botanit am polytechnich Institut zu Wien.

Fortgesetzt und damit die Structur des Quarzes, Aragonits u. a. Mineralien zu analhsiren und aufzuhellen gesucht.

Von der Betrachtung über die Zusammensetzung der Achate, deren Structur er im Jahr 1849 durch Aeten mit Flußsäure ers forschte, ausgehend, unterwarf er auch den Bergkrystall und andere Silicate einer solchen Aetzung und gelangte zu folgenden Resultaten:

- 1. Durch die Einwirkung einer langsam lösenden Flüssigkeit entstehen auf den natürlichen oder künstlich erzeugten Flächen der Krystalle regelmäßige Vertiefungen, welche ihrer Gestalt und Lage nach ganz genau der Krystallreihe entsprechen, in welche der Körper selbst gehört.
- 2. Diese Bertiefungen sind gleich und in einer parallelen Lage, wenn die Arhstalle einfache, dagegen bei jeder regelmäßigen oder unregelmäßigen Zusammensetzung verschieden gelagert.
- 3. Die Gestalten, welche diesen Vertiefungen entsprechen, kommen wie man aus allen Erscheinungen schließen muß, den kleinsten regels mäßigen Körpern zu, aus welchen man sich den Krystall zusammensgesett denken kann. Als specielles Resultat der Untersuchung des Quarzes ergab sich, daß alle Quarzkrystalle, sie mögen was immer für eine äußere Gestalt besitzen, ihrem inneren Bau nach aus den im heragonalen System vorkommenden Hälften (Hemiedrieen) bestehen und daß sie meistens aus diesen Hälften mannigsaltig zusammengesette Zwillingskrystalle sind. Lepdolt nennt diese zum Unterschied von den gewöhnlichen Zerlegungszwillinge. (Sitzungsberichte der Wiener Alademie von 1855. Band XV. 59.) In ähnlicher Weise ätze er Aragonitkrystalle mit Essissäure oder Salzsäure und unterstuchte die Abgüsse mit Hausenblase mikrostopisch. (Ebendas. 1856.

Theoretische Betrachtungen über die sphärische und ellypsoidische Form der Arystallmoleküle und ihre Anordnung in den verschiedenen Arystallgestalten haben Wollaston (Philosophical Transactions for

4

¹ Ich habe solche Aetversuche schon im Jahr 1845 am Achat angestellt und bervorgehoben, wie sie des Gemenge von krystallisirter und amorpher Rieselerbe an ihm beutlich barthun. Bulletin ber Mänchener Atab. der Wiss. 1845. Rr. 37.

1813) und J. Dana gegeben. (American Journal of Science 18 XXX. 275. On certain laws of cohesive attraction. By Jac-D. Dana. Read before the American Association of Geolegicand Naturalists, held at Boston, September 1847.) Bergl. = R. T. Forster Philosoph. Magazine X. 1855.

Neben den Krystallen von homogener Substanz und ibre 2 gregation hat man auch das Zusammenvorkommen heterogener: achtet und in mehreren Fällen als regelmäßig erkannt, ein allgement Gesetz darüber hat sich aber nicht herausgestellt. Reguläre Bernefung der Krystalle von Staurolith und Disthen hat German detet (1817), dergleichen von Calcit und Phrit Haup, von Ragner und Chlorit Breithaupt, andere Mary, Phillips, Birt, & binger 2c. Vergleiche M. L. Frankenheim "die Lebre von Wohässen," Seite 354.

b. Arnftalloptik.

Die Resultate der vorher besprochenen krystallographischen & schungen, welche durch Winkelmessung und Rechnung gewonnen werde waren, sanden durch die zum Theil gleichzeitig nebenhergehenden zu schen Studien mehr und mehr ihre Bestätigung. Zugleich wurde de bisher ermittelte Liniengerüste am Krystallbau durch die Entdedru der Polarisation des Lichtes mit einer neuen Welt wunderbare und prachtvoller Erscheinungen erfüllt und ausgeschmückt.

Schon Newton hatte aus seinen und den Beobachtungen ret Hungen's am isländischen Arhstall, wie oben angegeben, den Schwigezogen, daß ein Lichtstrahl verschiedene Seiten habe und darauf but gewiesen, wie die Erscheinung, daß ein zweiter dergleichen Arhstall der Doppelbilder des ersten bei zwei Stellungen nicht wieder verdopple damit zusammenzuhängen scheine. Malus entdeckte im Jahr 1816-

1 Etienne Louis Malus, geb. 1775 am 28. Juni zu Paris, gei. ebenda am 28. Febr. 1812. Er trat 1796 als Unterlieutenant ju das framösisk

woch eine andere Art dem Licht dieselben Eigenschaften zu ertheilen, wie es bei der doppelten Brechung geschieht, nämlich durch Resterion von gewissen spiegelnden Flächen unter einem bestimmten Binkel. Einen Theil dieser Entdeckung machte er zufällig. Er beobachtete eines Abends (im Jahr 1808) durch einen isländischen Spath den Resser der untergehenden Sonne an den Fensterscheiben des königkichen Schlosses Luxemburg und sand, daß die beiden Bilder desselben, wenn er den Arystall drehte, abwechselnd an Intensität ab- und zunahmen. Später sand er, daß dei geeigneten spiegelnden Flächen und bei gebörigem Winkel der ressectüten Strahlen von den Doppelbildern des isländischen Arystalls, wenn dieser die rechte Lage habe, eines ganz verschwinde.

Er erkannte, daß Bleispath und Baryt; Schwesel und Bergkryskall das Licht in ähnlicher Weise modificiren oder polarisiren wie der ist ländische Spath und daß die durch einen doppelbrechenden Kryskall gegangenen Strahlen entgegengesetzt polarisirte Lichtbündel bilden (Deux suiscenux polarisés en sens contraire), nämlich solche tro die Seiten (oder Schwingungen) des einen rechtwinklich auf denen des audern stehen. Er erkannte, daß für die vollkommene Polarisation durch Reslexion ein bestimmter Einfallswinkel des Strahls nothwendig seh und daß (was aber nur mit Beschränkung gilt) polirte Retallslächen das Licht nicht polarisiren. (Vergleiche Gilbert's Ann. B. 31. 1809, Bb. 40. 1812 und Bb. 46. 1814.)

Malus wendete seine Entdeckungen auf die Krhstalle an um zu bestimmen, ob sie einfach oder doppelt brechend sehen (1811) und construirte zu diesem Zweck Polarisationsapparate, theils aus einem Spiegel und Kalkspath, theils aus zwei Spiegeln bestehend. Ein, den dunkel gestellten Spiegel erhellender Krhstall, wenn er zwischen den beiden Geniecorps, machte als Capitan die Feltzüge in Acgypten (1798) und in Dentschand (1805) mit, war 1806—1808 Unterdirector der Besestigungen von Straßburg und wurde 1809 in Paris Oberstseutenant und Craminator bei der polytechnischen Schule, deren Schüler er von 1794—1796 gewesen war. — Geine "Théorie de la double réstraction de la lumière dans les substances cristallines" wurde im Jahr 1810 vom Institut gekrönt.

Spiegeln gedreht wurde, zeigte die doppelte Brechung befielben = Dabei fand Malus, daß die in Würfeln und Oktaedern Troftallifiz den Körper einfache, die meisten Arpstalle aber doppelte Strar!brechung besitzen und da er diese auch am Eis erkannt, so könne keie Form nicht ein Oktaeder sehn, wie man vermuthet habe. Ann. 40. 1811.) Die Experimente, welche früher gemacht werde waren, um einfache und doppelte Strahlenbrechung zu unterscheite ließen in vielen Fällen keine sichere Bestimmung zu. Haub, belas auch diesem Theil der Arhstallkunde seine Aufmerksamkeit zugeweit hatte, beurtheilte die Art der Strahlenbrechung, indem er durch t. Flächen eines Arpstalls eine Stecknabel, die er in verschiedene Eubrachte und verschieden weit vom Arystall entfernt hielt, betracker war die Doppelbrechung stark genug, so sah er auf diese Weise: Rabel boppelt, bei schwachem Brechungsvermögen konnte aber na entschieden werden, ob der Arpstall einfach oder doppelt breckend ic Gleichwohl hat Haup schon ausgesprochen, daß alle Substanie beren integrirende Molekule sich burch Symmetrie auszeichnen, die er fache Strahlenbrechung besitzen; so ber Würfel, das reguläre Ofwert und das Rhombendobecaeber. Er hat ferner erkannt, daß auch de boppelbrechenden Körpern Richtungen eigen sind, nach welchen sie lau: Doppelbrechung zeigen. (Traité de Mineralogie 1801. Tom. ! peg. 230. 231. und Tom. II. peg. 204.) Er hebt herbor, w werthvoll das Kennzeichen der Strahlenbrechung namentlich zur B stimmung und Unterscheidung gewisser Ebelsteine. (Sur l'usage de caractères physiques des Minéraux, pour la distinction des Pierre précieuses qui ont été taillées. Ann. des mines. II. 1817.) 🚉 Arbeiten von Malus scheint er aber im Jahre der Publikation ver stehender Abhandlung noch nicht gekannt zu haben und erwähnt iben erst in der zweiten Auflage seiner Mineralogie von 1822. schreibt da (Tom. I. p. 401.) einen darauf sich gründenden Basuch von Arago, die doppelte Strahlenbrechung zu entbeden, inder man zwei Spaltungsstücke von Kallspath, beren Hauptschnitte (burd die kürzere Diagonale der Flächen gehend) sich rechtwinklich kreuer

Auf ein mit einem Punkt bezeichnetes Papier legt und dazwischen das Probeblättchen dreht, wo dann, wenn es doppelbrechend ist, in vier Zagen die ohne das Blättchen gesehenen zwei Punkte als vier erscheinen.

Die Bersuche von Malus beschäftigten zunächst andere Physiker und neue Erscheinungen wurden beobachtet. Arago 1 erkannte im Jahr 1811, daß der russische Glimmer. im polarisirten Licht mit einem Ralkpathkrystall untersucht, Farben hervordringe, und daß sie in dessen zwei Bildern complementär erscheinen (couleurs complementaires), ebenso bei Blättern des Gypsspathes; er erkannte den allemäligen Farbenwechsel, welchen Platten von Bergkrystall zeigen, wenn die analysirende Borrichtung gedreht wird. (Gilbert's Ann. B. 40. 1812. S. 145 ss.)

Diese Erscheinung betrachtete (1817) Fresnel 2 als das Resultat einer eigenthümlichen Polarisation, die er Cirkularpolarisation nannte. (Ann. de Chim. XXVIII. 1825.)

Im Jahre 1813 beobachtete Brewster im polarisirten Lichte Die elliptischen, von einem schwarzen Striche durchzogenen, Farbenzinge am Topas und die treisförmigen Ringe mit dem schwarzen Areuzam Rubin, Eis zc. und Wollaston beobachtete sie am isländischen Salcit (durch die basischen, angeschliffenen Flächen).

Das wichtigste Ergebniß jener Zeit war aber die nähere Erkenntniß

- Dominique François Jean Arago, geb. 1786 am 26. Febr. 3n Gstagel bei Perpignan, gest. 1853 am 2. Oft. zu Paris, Astronom bes Lähgen-büreau auf ber Pariser Sternwarte, Professor ber Analyse, Geodässe und socialen Arithmetis an ber polytechnischen Schule in Paris. Seit 1809 Mitglied bes Instituts, 1831 Kammermitglied und 1848 Mitglied ber provisorischen Regierung.
- ² Augustin Jean Fresnel, geb. 1788 am 10. Mai zu Broglie im Depart. de l'Eure, gest. am 14. Juli 1827 zu Bille d'Avrap bei Paris. Zu1ett Ingenieur en Chef des Ponts et Chaussées in Paris.
 - burghshire in Schottland. Ursprünglich Pharmaceut, später Abvocat, von 1810 bis 1827 theils in Edinburg, theils auf seinem Landgut Allersp bei Melrose in Roxburghshire lebend, zuletzt Prosessor der Physis an der Universität zu St. Andrews. Ueber seine vielsachen krystalloptischen Untersuchungen s. bessen, A Treatise of Optics." London 1858. (Mit vielen erläuternden Bildern.)

eines Zusammenhangs zwischen der Form der Krystalle und der := der Agen der doppelten Brechung, welchen Brewster in den Jan 1819 und 1820 dargethan hat. "Nachdem ich, sagt er, die m. Körper, deren primitiver Kern von Herrn Haup bestimmt wen mar, geprüft hatte, zeigte sich, daß alle Krystalle, welche nur er Age 1 (der doppelten Brechung) haben, zu einer gewissen Reite : Kerngestalten, die mit zwei Aren begabten aber zu einer art Reihe gehören und daß die übrigen Rerngestalten in denjenigen & stallen vorkommen, deren doppelt brechende Kräfte im Gleichgerung sind durch die vereinte Wirkung von drei gleichen auf einander no winklichen Agen." Bu den Kerngestalten der ersten Art zählt a :: Rhomboeder, heragonale Prisma, die heragonale Phramide und: Ppramide mit quadratischer Basis, deren Arpstallage (Hauptager die einzige gerade Linie, die sich in diesen Körpern symmetrisch und lasse, zugleich Are der Polarisirung sep. Vom quadratischen Presagt er, daß es in einigen Fällen eine Ausnahme zu machen ider da das chromsaure Blei und die schwefelsaure Magnesia nach die diese Kerngestalt geben, aber zwei Azen besitzen, er weist aber ich darauf hin, daß sie doch wohl eine andere Kerngestalt haben mur-So bemerkt er im Jahr 1819, und im Jahr 1820 stellte sich is die Richtigkeit seiner Schlüsse von krystallographischer Seite bei und corrigirte Haup selbst mehrere seiner Bestimmungen. "Mein: gemeines Princip, schreibt er bann, gilt daher jett ohne alle 1. nahme und das senkrechte Prisma mit quadratischer Basis gehor: " ersten Klasse der Kerngestalten, wohin ich es in dem optischen Erne nunmehr auch versetze." Auch die dritte Klasse der Kerngestalten. er, zeigt sich dem allgemeinen Princip auf eine bemerkenswerthe ± entsprechend. Alle zu dieser Klasse gehörende Arpstalle äußern wer Strahlenbrechung noch Polarisation. Diese Krystalle sepen der Wurf das Oktaeder und das Rhomboidaldobekaeder,

¹ Richtung, in ber sie nicht doppeltbrechend sind. In Beziehung auf ?Bergfrostall zeigte schon Beccaria (Journ. de, Phys. octobre 1772), tat
ber Richtung ber Prismenage teine Doppelbrechung stattsinbe.

Als Brewster im Jahr 1820 die Mohs'sche Krystallographie tennen lernte, zeigte sich seine optische Charakteristik, soweit sie mit der Zahl der optischen Aren zu geben war, mit der krystallographis ichen Gruppirung von Mohs übereinstimmend; das rhomboedrische und ppramidale Spstem von Mohs entsprach dem optischen der Arystalle mit einer Axe der doppelten Brechung, das prismatische von Mohs dem optischen der Krystalle mit zwei Aren der Doppelbrechung und dessen Tessularspstem dem optischen ohne doppelte Brechung. Er vergleicht weiter die Mohs'schen und Haup'schen Grundgestalten mit seinen optischen Ergebnissen, wonach die Dobs'schen Bestimmungen in vielen Fällen genauer erscheinen als die von Haup und er bemerkt dazu, es gebe dieses hinlängliche Gründe "das Verdienst des französischen und des deutschen Systems der Krystallographie gegen ein= ander abzuwiegen." Er gibt eine Tafel von Mineralien-, worin die Hau p'ichen Rerngestalten als zweifelhaft ober unrichtig angegeben und die wahren aus dem optischen Verhalten vorausgesetzt werden. Darin bestimmt er die Formen der schwefelsauern Magnesia, des chromsauern Bleis und des Mesotyp als rhombisch, während sie Haup als quadratisch genommen, ebenso als rhombisch die Krystalle des kohlenfauern Barpt und kohlensauern Strontians, sowie die des Jolith, für welche Haup das beragonale Prisma gefunden und ebenso als rhom= bisch die von Haup als rhomboedrisch erkannten Krystalle des Kryolith, Schabasit (Chabasit), Gisenvitriol und als tessular den von Haup zu den rhombischen Arhstallen gezählten Effonit. (In Betreff des Chabasit hat er sich geirrt; das klinorhombische und klinorhomboidische Spstem wurde noch allgemein zum rhombischen gezählt.) Eine andere Tafel zeigt die Uebereinstimmung der optischen Charakteristik mit der trostallographischen von Mohs und er hebt hervor, daß bei nicht weniger als neun von den elf Mineralien, wo haup's Bestimmungen von den seinigen abweichen, Dobs die wahre Grundgestalt gefunden babe.

"Ein so außerorbentliches Zusammenstimmen zwischen einem rein frostallographischen und rein optischen Spstem beweist, sagt er, die

Richtigkeit der Grundfätze, auf welchen beide beruhen." Er gibt noch eine Tafel, worin Kerngestalten, welche krystallometrisch noch nicht bestimmt waren, aus dem optischen Verhalten angekündigt wurden.

Nach dieser Tafel gehören zum rhomboedrischen und ppramidalen (einaxigen) System:

Magnesia-Hybrat.

Arfenikaures Rupfer.

Glimmer von Kariask.

Ichthyophthalm von Utön.

Eis und mehrere künstliche Salze.

Bur Klasse des prismatischen Systems gehörend, bestimmt er: Jolith.

Diallage.

Rohlenfauern Baryt und Strontian.

Petalit.

Rreuzstein (Harmotom).

Chromfaures Blei.

Ichthpophthalm von Faroe.

Mesotyp aus Auvergne, Island und Glenarbuck.

Nabelstein von Faroe.

Schabasit.

Haupn.

Sphalit.

Einen Kannelstein, genannt Cinnamome Stone.

Comptonit.

Electrischer Galmei.

Lepidolith.

Realgar und Operment.

Zur Klasse IV. oder zum tesseralen System gehörend, nennt er den Essonit, salpetersauern Strontian, salzsaures Kali 2c.

Man sieht, daß die meisten dieser Krystalle richtig bestimmt waren. (Vergleiche Gilbert's Ann. B. 9. 1821. S. 1 ff.)

Brewster gab auch bald mehrere Fälle an, wo er durch die

lesch gehalten hatte und wo eine genauere Analyse den Unterschied estätigte oder bestätigen sollte, so an mehreren Salzen, Talk und klimmer und den Apophylliten von Uton und Faroe. Er bestimmte ichon 1814) den Aragonit als zweiazig, während Biot denselben für inazig gehalten hatte und glaubte am Boracit eine neue Rerngestalt, en Würfel als Rhomboeder entdeckt zu haben, da er an ihm eine Le der doppelten Brechung entdeckte (1821). Er beobachtete die Verschiedenheit der optischen Azenwinkel am gelben brasilianischen und an en blauen Topasen von Aberdeen: Shire und den Flußsäure unterschland und vermuthete, daß sie sich im Gehalt an Flußsäure unterscheiden. (Gilbert's Ann. B. 9. 1821.)

Wie Brewster beschäftigte sich Biot 1 mit den neu angeregten Studien der Arystalloptik. Im Jahre 1815 beobachtete er, daß der atraordinäre Strahl der Doppelbrechung in verschiedenen Arystallen vei dem einen von der Axe gleichsam zurückgestoßen, dei andern aber angezogen werde und er unterschied darnach die Doppelbrechung in eine repulsive (negative) und attractive (positive); die erstere Artzeige der isländische Arystall und der Berill, die letztere der Quarz. (Gilbert's Ann. B. 65. 1820.)

Die polarisirende Eigenschaft bes Turmalins wurde von Sees beck (1813) und Biot (1814) entdeckt und nun dieses Mineral statt des isländischen Spathes vorzugsweise als sogenannter Analyseur gestraucht, dis Nicol² im Jahr 1828 in dem nach ihm benannten Apparat zwei Ralkspathprismen so combinirte, daß wie beim Turmalin nur ein polarisirter Strahlenbündel Kurchgeht.

¹ Jean Baptiste Biot, geb. 1774 am 21. April zu Paris, Professor ver Physis am Collège be France (seit 1806) und (seit 1809) ber Astronomie an der Facultät der Wissenschaften zu Paris, Mitglied des Instituts (seit 1808) und des Längenbureau daselbst (seit 1806). Gest. zu Paris am 3. Febr. 1862.

William Ricol, geb. 1768, geft. 1851 ju Ebinburg, Schrer ber Physic ju Ebinburg. A method of increasing the divergence of the two rays in calcareous spar, so as to produce a single image. Jameson's New Journ. Vol. VI. 1828.

Mary hatte auch 1826 den Cordierit als Analpseur wit: befunden und vorgeschlagen. ¹ Aber auch nicht krystallisirte kintwurden im polarisirten Licht untersucht und es tvaren die dam: z gestellten Versuche für die Erscheinungen an Arpstallen ebenfalls et Interesse.

Seebed beobachtete (1813 und 1814), daß erhitztes und : abgefühltes Glas das Licht polarifire, 2 Brewster erkannte Kingation am Achat, an Gummi, Wachs, Horn 2c. wie auch schon Ra... (1811) und fand, daß durch mechanischen Druck auch Flußspate - Steinsalz doppelt brechend werden. (Schweigger's Jahrb. B. 17.1.)

Brewster beobachtete in den Jahren 1817, 1818 und kaußerdem die merkwürdigen Erscheinungen, welche gegentwärtig mut? Benennung Pleschroismus bezeichnet werden. Er beobachtete, wein Prisma von bläulichgrünem Berill in einen Bündel polarismusichtes gebracht, ein schön blaues Licht durchlasse; wenn seine kichtes gebracht, ein schön blaues Licht durchlasse; wenn seine kenkrecht auf der Ebene der Polaristrung stehe, dagegen ein gründtweißes Licht, wenn seine Are in dieser Ebene liege und abritz Erscheinungen erkannte er bei einer Reihe von Mineralien aus derschiedenen monoagen Krystallspstemen. (Gilbert's Annalen. B. 1820. S. 4.)

Der zu diesen Erscheinungen gehörende Dichroismus wurd zuerst (1809) von Cordiers an dem von ihm Dichroit genanm-

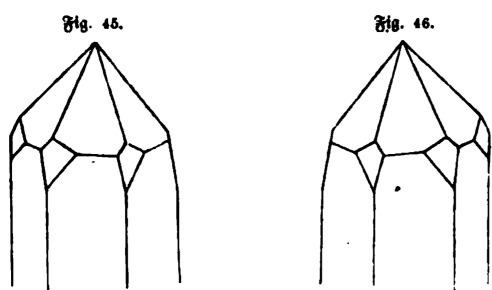
Professor der Physik und allgem. Chemie am Collegium Carolinum und anatom. Hirurg. Institut zu Braunschweig, von 1824 bis 1847, wo er wie Ruhestand trat. — Daß der nelkenbraune Bergkrystall als Analyseur zu getwehen, vergl. meine Abhandlung "über die polaristrende Eigenschaft des Giorzaund einiger anderer Mineralien." Pogg. Ann. Bb. XX. 1830. S. 412.

³ Pierre Louis Antoine Cordier, geb. 1777 am 31. Men Abbeville, gest. 1861 am 30. März zu Paris. Zuletzt Professor der Gener am Jardin des Plantes und am Muséum d'histoire nat. zu Paris.

Rineral (jest Cordierit) erkannt, ist aber nach Herschel's genaueren Intersuchungen (Ueber das Licht. Uebers. von Schmidt. 1829) eigentsich ein Trichroismus, wie er auch später am Topas und andern Nineralien von Soret beobachtet worden ist (Recherches sur la vosition des nxes de double Resraction etc. Genève 1821). Die sichtabsorption am Turmalin (schon 1778 unvollsommen von Walerius beobachtet), ist in der Richtung der Hauptage auch von Breits auch tim Jahr 1820 erkannt worden. (Vilbert's Ann. B. 64.)

Da die Mineralien des tesseralen Systems keine Absorptionserscheis rungen dieser Art wahrnehmen lassen, so bezeichnen sie mit Sicherheit die Doppelbrechung und damit die Klasse der monoaxen Systeme.

Bu den schönsten Beobachtungen über den Zusammenhang der Krystallsorm und des optischen Berhaltens gehören diejenigen, welche Biot (1815), Herschel (Mem. of the Cambridge Soc. I. 1821) und Brewster (Transact. of the Roy. Soc. of Edinburgh. IX. 1821) über die von Haup Quartz plagièdro genannten Krystalle anzestellt haben, wobei sich im polarisirten Licht (an Platten rechtwinklich zur Aze geschnitten) beim Drehen des Analyseurs in glänzendem Farbenwechsel ein mit dem Auftreten der links oder rechtsgeneigten Trapezssächen (siehe Figur 45 und 46) correspondirender Unterschied offenbarte.



1 Sir John Fred. William Perschel, geb. 1792 am 7. März zu Slough bei Windsor, Privatgelehrter, von 1850 bis 1855 Director der königl. Münze zu London.

² Fr. 3: Soret, geb. 1795 am 18. Mai zu St. Petersburg. Privatgelehrter. Herschel untersuchte 53 solcher Arhstalle. Brewster alle damit auch die Zusammensetzung der Amethystärpstalle aus derlied links und rechtsgewundenen Individuen und G. B. Airy i emit durch Combination einer links und einer rechtsdrehenden Platter gleicher Dicke vier sich kreuzende farbige Spiralen, nach links rechts gewendet je nach der Lage der Platten übereinander. (Balle A. Fresnel in Pogg. Ann. B. XXI. 1831 und G. B. Lebendas. XXII. 1831.)

Am Aragonit erkannte Mary burch polarifirtes Licht Inbildungen bei scheinbar ganz einsachen Krystallen (Pogg. Ann. I.).
1826) und ich habe gezeigt, daß an diesem Mineral bei einsalerpolarisirten Licht, in Folge solcher Zusammensetzung die Polarisarbilder mit bloßem Auge, ohne Analyseur zu sehen sind. (Poga IB. XX. 1830.) Diese Erscheinung ist am Topas zuerst von Brenbeobachtet worden, indem er durch ein Spaltungsstück gegen den sinsach, von wo polarisirtes Licht zufällig restectirt wurde, abnückGlimmer, Epidot u. a. (A Treatise on Optics. Seite 260. Philoso.
Transact. sor 1814 und 1819.)

Wie in dieser Weise die Lage der Polarisationsebene die bestimmen, hat Haidinger durch die nach ihm benannten "Haidinschen Büschel" gezeigt. (Pogg. Ann. B. 63. 1844 und B. 68.

Alle diese in mancherlei Richtungen sich bewegenden Untersuchussssind von zahlreichen Forschern wiederholt und vervielsältigt und und gehören zum Theil die betreffenden Arbeiten mehr in das Geber Physik als der Mineralogie. Für letztere haben zunächst dieser Berhältnisse besonderen Werth, welche zur Charakteristik der Application und zur Unterscheidung der Species dienen, und mit einsut Mitteln, wenn nicht an allen, doch an vielen Arystallen erkannt ward können.

Mit Rücksicht hierauf sind mehrere Untersuchungen von Brewit

1 Georg Biddell Airp, geb. 1801 zu Almvick, Rorthumberlant, f: feffor ber Astronomie und Physik an der Universität zu Cambridge. d. i. mit stärkerer Brechung des außerordentlichen oder des ordent: ichen Strahles) an doppelbrechenden Arpstallen darzuthun. Er zeigte, aß die Durchmesser der Ringe des Polarisationsbildes verkleinert werden, zenn man zwei Platten von gleicher Beschaffenheit aufeinander legt, aß sie aber vergrößert werden, wenn die Platten von entgegengesetzter Irt. Rennt man also ben Charafter einer Platte, so kann damit der iner anderen bestimmt werden; er gab weiter die Methode an, auf ie zu untersuchende Platte ein Gppsblättchen zu legen und sie dann n ihrer Ebene im polarifirten Lichte zu drehen, wobei die Ringe, oder ewisse Farben berselben, in zwei Quadranten verdunkelt werden; eschieht dieses beim Bertauschen mit einer anderen Krystallplatte in leicher Weise, so ist ihr Charafter derselbe u. s. w. (Vergl. J. F. W. jerschel "Bom Licht" aus dem Englischen übersetzt von Dr. J. C. E. öchmidt 1831. S. 520 und Brewster's A Treatise on Optics. 5. 256.) Ein anderes Mittel zu dieser Bestimmung hat Dove ! ngegeben. Nach seinen Beobachtungen bewirkt rechts cirkular ein= allendes Licht um die Are eines negativen einarigen Arpstalls, in arauf senkrecht geschnittenen Platten linear analysirt, dieselben Erheinungen, als links cirkular einfallendes Licht, ebenso analysirt, m die Are eines positiven und umgekehrt. Ebenso verschiedenes Veralten fand er an den zweiarigen Arpstallen, wo sich Muskowit, Talk, Aragonit, Salpeter, Diopsib und Feldspath wie die negativen inazigen, Calcit, Turmalin, Idocras, hingegen Topas und Gpps vie der positive Zirkon verhielten. (Pogg. Ann. B. 40. 1837. Dar: ellung der Farbenlehre 1853.)

Auf die durch Druck entstehenden Beränderungen der Polaristionsbilder gründete Moigno und Soleil ein Kennzeichen zur Interscheidung positiver und negativer Krystalle. (Instit. 1850.)

Dove gab auch ein Verfahren an, wodurch man links drehende

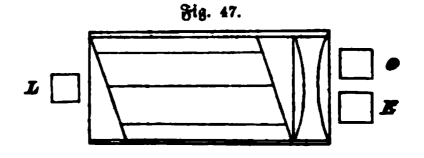
Deinrich Wilhelm Dove, geb. 1803 ju Liegnit, von 1826—1829 becent und außerorbentlicher Professor an der Universität ju Königsberg, dann ußerorbentlicher und (1845) ordentlicher Professor der Physik an der Universität i Berlin.

. und rechts brehende Bergkrystalle unterscheiden kann. (Pou: : B. 40. 1837.)

Pafteur darzuthun gesucht, daß die Erscheinung um da: edrischer Arpstallisation von solchen Formen vorkomme, die mechte und linke Hand, sich nicht decken können; nach Delzi: ist sie stets mit Tetratoedrie verbunden. (Pasteur, And. der et de phys. XXIV. 1848. XXXI. 1851. XXXVIII. 1853. I fosse, Instit. 1857.) (Vergleiche oben im Artisel "Arpstallogen vie Beobachtungen von Naumann und Marbach.

Bei diesen Untersuchungen haben sehr häufig Arystalle !
künstlicher Salze gedient, und zeigen sich dabei deutlich die Bedas Studium der Arhstalle nicht ängstlich auf die Borkommen:
eigentlichen Mineralien allein einzuschränken, denn hätte mit :
diese beachten wollen, so wäre der wissenschaftliche Standpunt:
lange nicht erreicht, dessen wir uns gegenwärtig erfreuen könner

Ein sehr schätzbares Instrument zur Beobachtung des Pelezmus ist von Haibinger (1845) construirt worden, welcher Sescheinung Pleochroismus nennt. Es ist die (Fig. 47) im Schmitt abgebildete bichrostopische Luppe. Ein dünnes land



Spaltungsstück von reinem Calcit ist an beiben Enden mit &prismen von 180 versehen und an einer Seite mit einer gewöhnlich Luppe. Eine kleine Lichtöffnung an der andern, erscheint durch

leuis Pasteur, geb. 1822 zu Dole, Dep. Jura, früher Presenten physikal. Wissensch, zu Dijon; von 1849 bis 1854 Prosessor ber Gemeiner Facultät ber Wissensch, zu Straßburg und bann bis 1857 zu Like, mirrarig Studiendirector bei ber Abministration ber höhern Rormasschule zu kinnter

² G. Delafosse, geb. 1796 zu St. Quentin, Professor ber Minen: bei ber Facultät ber Wissensch. zu Paris.

uppe doppelt und lassen sich damit die zusammengesetzen Farben doppelt: rechender Arystalle zerlegen, da die beiden Lochbilder zweien Turmalin-latten vergleichbar sind, wo an der einen die Are vertikal steht, an er andern horizontal. Haidinger hat mit diesem Instrument eine rose Menge pleochroischer Arystalle untersucht. (Ueber den Pleochroiszuns der Arystalle. Prag 1845. 4. Ueber Pleochroismus und die trystallstruktur des Amethystes. Sitzungsbericht der Wiener Akademie. W. 1854; über den Pleochroismus des Chrysoberills, des Augits, Imphibols 20.)

Es wäre von manchem Gewinne, namentlich auch zur Unterscheisung von positiven und negativen Arpstallen, da nach Babinet det tärker gebrochene Strahl auch stärker absorbirt wird, wenn man farbeose Arpstalle farbig machen und dann auf Pleochroismus untersuchen önnte, und auch darüber sind Versuche angestellt worden und ist es. Senarmont gelungen, Pleochroismus künstlich hervorzubringen, ndem er geeigneten krystallistrenden Salzen in der Lösung Farbstosse weimischte. Ein vorzügliches Resultat erhielt er durch Färben des linorhombischen wasserhaltigen salpetersauren Strontians, dessen Dieser Arpstalle, rechtwinklich zur Mittellinic geschnitten, zeigen die Farbe des Chromalauns und mit der dichrossopischen Luppe ein rothes und ein dunkelviolettes Feld. (Instit. 1854. 60.)

Einen Apparat, womit die Charakteristik der Arpstallspsteme und ihrer Formen von optischer Seite in sehr einsacher Weise sich darstellt, babe ich mit dem Namen Staurostop angegeben. Das Staurostop bestimmt die Ebenen, in welchen die Strahlen der Doppelbrechung schwingen (Hauptschnitte, Elasticitätsaxen) und bezeichnet ihre Lage gegen eine beliebige Seite einer Arpstallsläche oder gegen eine Kante oder Axe. Dabei wird der Krystall in bestimmter Stellung hinter einer Calcitplatte mit angeschliffenen basischen Flächen gedreht und

¹ henry Hureau de Sénarmont, geb. 1818 am 6. Sept. zu Broué, Depart. Eure et Loire, Ingénieur en ches des Mines, Professor der Mines ju Paris.

die Hauptschnitte des Arpstalls mit denen des Turmalins coincile seigt sich das Ringbild mit dem schwarzen Areuz unverändert, ix andern Lagen ist es verändert, gedreht oder ausgelöscht und berst wieder zum Borschein, wenn der Arpstall um einen besixwistel, der gemessen werden kann, gedreht wird. Die biemeistergebende Charakteristis der Arpstallspsteme ist solgende:

1. System der einfachstrahlenbrechenden Arnstalle. Teffereles Enta

Die tesseralen Arpstalle zeigen in jeder Lage, welche man :- auf dem Träger gibt, das Areuz normal und beim Drehen des Tier unverändert.

II. Syfteme der doppeltftrahlenbrechenben Rryftalle.

Alle doppelt brechenden Arhstalle zeigen in gewissen Richtungen das Areuz gedreht oder farbig oder löschen es beim Drehen aus. :- in einzelnen Richtungen verhalten sie sich wie die tessexalen.

Spfteme mit einer optischen Age.

1) Quabratisches Syftem.

- 1. Auf den Flächen der Quadratppramide stellt sich das kinnach den Höhenlinien der Dreiecke. Die Drehwinkel auf den Schiffanten sind gleich.
- 2. Auf allen prismatischen Flächen hat das Kreuz die Ling X Prismenage oder der Hauptage.
- 3. Auf der basischen Fläche erscheint das Kreuz normal und ber Drehen des Krystalls unverändert.

2) Hezagonales Spstem.

- 1. Auf den Flächen der Hexagonppramide stellt sich das Aus nach den Höhenlinien der Dreiecke und die Drehwinkel auf den Sociation kanten sind gleich.
- 2. Auf den Flächen des Rhomboeders stellt sich das Kreuz = den Diagonalen.

- 3. Auf den Flächen des Stalenoeders stellt sich das Areuz nach en Höhenlinien der Flächen seiner holvedrischen diheragonalen Phramide.
- 4. Auf allen vorkommenden Prismenflächen steht das Kreuz nornal in der Richtung der Prismenage.
- 5. Auf der basischen Fläche erscheint das Kreuz normal und beim Dreben des Krystalls unverändert.

Spfteme mit zwei optischen Agen.

3) Rhombisches Syftem.

- 1. Auf den Flächen der Rhombenppramide steht das Kreuz mit dreierlei Winkeln auf den dreierlei Seiten der Dreiecke.
- 2. Auf den Prismenflächen, wie auf der makro: und brachpdiagonalen Fläche steht das Kreuz in der Richtung der Hauptage,
 ebenso auf den Domen in der Richtung der Domenkante.
- 8. Auf der basischen Fläche, wenn sie als Rhombus erscheint, steht das Kreuz nach den Diagonalen und entsprechend in der Richtung der Seiten, wenn sie als Rectangulum erscheint.

4) Rlinorhombisches Syftem. 1

- 1. Auf den Seitenflächen des Hendpoeders erscheint das Kreuz gegen die Hauptare gedreht, ebenso auf den Flächen eines Klinodomas gegen die Domenkante. Die Drehwinkel sind auf den zusammengehörenden Flächen gleich und die Kreuze dem diagonalen Hauptschnitt von links und rechts mit gleichen Winkeln zu- oder abgeneigt, wechselnd auf der Border- und Rückseite des Krystalls.
- 2. Auf der orthodiagonalen Fläche erscheint das Kreuz in der Richtung der Hauptage normal.
- 3. Auf der klinodiagonalen Fläche erscheint das Kreuz gegen die Hauptage gedreht.
- Die Berschiebenheit ber klinischen Spsteme vom rhombischen zeigt sich nach Rörremberg und Reumann auch durch einen Unterschied in der Farbenintensität der Polarisationsbilder der beiden optischen Azen. (Pogg. Annalen Br. 35. 1835.) Die zur Beobachtung geeigneten Flächen mussen aber gewöhnlich angeschlissen werden, und das Unarhombische Spstem ist vom Unarhomboitischen auf diese Weise nicht sicher zu unterscheiten.

wesontlich für chemisch gleich und äußert: "Je mehr die optischen Phänomene für kleine fremde Einmengungen empfindlich sind, um so weniger passen sie als definitive Charaktere der Species in der Mineralogie." (A. a. D. IV. 1825. S. 161.) Die Ausdehnung der Untersuchungen mehrten die seltsamen Anomalieen. So erwähnt Brewster eines Chabasitkrystalls, dessen Kern die volksommen normale Struktur mit positiver Doppelbrechung zeigte; diese positive Brechung begann aber det den aufgelegten Schichten allmälig die zum Berschwinden abzunehmen und verwandelte sich dann dei den äußersten Schichten in eine negative. (Transactions of the Royal Society of Edindurgh. XIV. 1840. Seite 165.) Aehnliches wurde bei andern Arhstallen beobachtet und Herschel unterschied positive und negative Apophyllite, welches von Descloizeaux bestätigt und beigesügt wurde, daß berselbe ebenso am Pennin positive und negative Indie

Bivt hatte schon im Jahr 1818 ben Glimmer nach der Divergenz der optischen Aren in vier Gruppen getheilt, die späteren Untersuchungen von Silliman jun. (1850), Senarmont, Blake und Grailich zeigen an diesen Mineralien die verschiedensten Winkel der optischen Aren, wechselnd zwischen 0° und 12°, und wieder zwischen 50° und 76°. (Untersuchungen über den eine und zweiarigen Glimmer. (Sizungsbl. der Wiener Atademie d. W. 1853. Ann. de Chim- et de Phys. 34. 1852. Dana. A System of Mineralogy. 4. ed. 1854.) Die Analysen konnten gleichwohk nur einige als wesentlich verschieden anzusehende Mischungen sinden. Der Grund dieser Erscheinungen ist noch nicht ermittelt, zum Theil liegt er in ber von Biot (Mém. de l'Acad. des Sciences. 1843) sogenannten Polarisation lammelaire, wonach wie bei geschichteten Glasplatten das Licht durch Reflexion und Brechung polarisirt werden kann und womit er die Erscheinung der Doppelbrechung an tesseralen Arpstallen, Alaun, Steinsalz, Boracit ze. erklärt. (Ueber einen sehr merkwürdigen Fall dieser Ark am Analeim berichtete Brewster. Edinb. Transact. X. 1826.)

Auch Zwillingsbildungen können den optischen Charafter verändern

und dadurch Echichten zweiariger Glimmerblättchen scheinbar einaxia werden, Amethyste ihre Cirkularpolarisation verlieren ober ein glasartiges Aggregat sehr kleiner doppelbrechender Krystalle wie ein Tropfen Fluffigkeit das Licht nur einfach brechen. (Frankenheim. Spstem ber Arpstalle. 1842. S. 64.) Nach Scheerer kann die Ursache solcher Erscheinungen auch Paramorphismus sehn. (Dessen Schrift "der Paramorphismus" 1854, S. 61.) Daß ferner mechanischer Druck dabei einen Einfluß ausüben kann, hat Brewster schon 1816 gezeigt und die neuesten Untersuchungen von Pfaff! (Pogg. Ann. CVII.) saben baburch am Calcit bleibende Beränderungen, im optischen Berhalten hervorgebracht. Auch die Temperatur ist analog von Einfluß und hat Mitscherlich zuerst die Erscheinung beobachtet, daß am Gyps beim Erwärmen die beiden optischen Azen sich nähern bis sie in eine zusammenfallen; bei noch höherer Temperatur aber öffnen sie sich wieder, jedoch in einer Ebene, welche gegen die vorige rechtwinklich steht. (Pogg. Ann, VIII. 1826.) Brewster fand ein ähnliches Berhalten beim Glauberit (für rothes Licht) (Edinb. phil. Transact. XI. 1829), während Mary in dieser Weise am Topas eine Bergrößerung bes Azenwinkels besbachtete. · (Schweigger: Seibel neue Jahtb. der Chemie IX. 1833). Descloizeaux 2 hat neuerlich gezeigt, daß am Orthoklas durch hohe Temperatur eine solche Erscheinung mit bleibender Beränderung des Winkels ber optischen Aren bewirkt werben kann. Man sieht aus biesen Beispielen, wie das optische Rrystallstudium der Geologie ebenso unerwartete als interessante Aufschlüffe zu geben vermag.

Je weiter man in diesem Gebiete des Lichtes vordrang und je specieller man seine Wirkungen in den Arhstallen verfolgte, desto mannigsfaltiger und seltsamer waren die enthüllten Erscheinungen.

¹ A. B. J. Friedrich Pfaff, geb. 1825 am 17. Juli zu Erlangen, Professor ber Mineralogie bafelbft.

² Alf. L. Olivier Descloizeaux, geb. 1817 am 17. Oct. zu Beauvais, Depart. te l'Dise, Mattre de conférence & l'École normale supérieure zu Baris.

So zeigten die Beobachtungen Herschells, daß die Arentschlich zweiariger Arpstalle sich mit der Farbe des durchgehenden Strabis verändern. Er fand z. B., diesen Winkel bei der Soda für violenze Licht 56°, für rothes aber 76°; beim Salpeter ist dagegen der Winkelster violettes Licht größer als für rothes. Brewster fand am Gledberit (Brongniartin) zwei Azen mit einem Winkel von nahe 5° x rothes Licht, aber nur eine Aze für violettes Licht. (A Treatie on Optics. 1853. S. 265—266.)

erkannte er, daß es in einer eigenthümlichen Beise polaristit weit und entbedte die von ihm benannte elliptische Polaristit weit und entbedte die von ihm benannte elliptische Polarisatien (1830); mancherlei Eigenthümlichkeiten wurden serner an den Arthake ausgesunden durch die Bestimmung des Polarisationswinkels, der de tensität der Polarisation, der Farbenzerstreuung und jener innan Lichtzerstreuung, der sogenannten Fluorescenz, auf welche ebenkle Brewster zuerst am Flußspath (Liparit) ausmerkam gemacht bestendungsverhältnisse genauer bestimmt und die von Sir Silliam Hamiston theoretisch verkündigte konische Refractiez zuerst von Humphrey Lloyd am Aragonit (Pogg. Ann. B. 37, 1855 nachgewiesen und dann ebenfalls am Diopsid von W. Haidinge: (Sipungsbl. der Wiener Alabemie d. W. B. 16, 1855.)

Es unterstützten für die präcisere Kenntniß aller dieser Bertällenisse die Physiker ebenso die Mineralogen, als diese die Physiker, der die Orientirung darüber siel der Krystallographie zu, und wenn and die Mineralogie von solchen Forschungen für ihren nächsten Zwei der Bestimmung der Mineralspecies keinen allgemeinen Gebrauch macktann, so sind sie ihr doch von hohem Interesse, denn sie zeigen wie Anordnung der Theilchen nicht minder die Quelle specifischer Gizerschaften ist, als die Qualität der Materie selbst.

Brewster hat noch eine besondere Klasse optischer Bilder ir schrieben, welche sich auf Krystallslächen von Flußspath, Alaun, Topzi. Amphibol, Boracit, Granat 2c. theils unmittelbar, theils wenn ir leicht burch ein geeignetes chemisches Agens alterirt wurden, zeigen, wenn man das Bild eines Rerzenlichtes beobachtet, welches von ihnen reflective wirb. (Edinburgh Transactions. Vol. 14. 1837; Philos. Mag. Jan. 1853.) Diese Bilber sind sehr mannigfaltig und höchst merkwürdig, denn sie gewähren einen Blid in die innere Arpstallstruktur, welcher uns deutlich erkennen läßt, daß diese weit feiner und complicirter ift, als selbst die mitrostopischen Untersuchungen geätzter und nichtgeätzter Flächen von Daniel, Lepboldt, Scharff u. a. vermuthen ließen und es ist auffallend, daß diese Erscheinungen, . welche seit 1837 bekannt, nur wenig verfolgt worden sind. Brewster hat in seiner Abhandlung 33 solcher Bilder dargestellt, welche biesem verdienten Forscher zu Ehren die Brewster'schen Lichtfiguren getauft werben mögen; fie find jum Theil so seltsam, daß bei einigen durchaus keine Beziehung zu den Seiten der Arpstallslächen hervortritt, während andere ganz symmetrisch gegen sie gestellt sind. Die am Schlusse dieses Artikels gegebene Abbildung, Figur 58, zeigt eine solche Figur, wie sie auf den Oktaederflächen von Alaun entsteht, wenn der Artiftall einige Sekunden in Wasser getaucht und dann mit einem Tuche getrochnet wird, bei weiterem Eintauchen in verbunnte Salpeterfäure, verwandelt fich der dreiftrahlige Stern in einen sechsftrahligen; die Würfelflächen an diesem Salz zeigen unter ähnlichen Umständen parallel mit den Diagonalen ein rechtwinkliches aus vier länglichen Lichtsleden und einem fünften in der Mitte bestehendes Kreuz, welches bei horizontaler Drehung der Fläche um 450 in ein schiefe winkliches sich verwandelt; die Flächen des Rhombendodekaeders zeigen einen länglich elliptischen Lichtsleden in der Richtung der kurzen Diagonale ze. Man kann baber schließen, baß Flächen, welche verschiebene

Brewster sagt barüber: "— in whatever way crystallographers shall succeed in accounting for the various secondary forms of crystals, they are then only on the threshold of their subject. The real constitution of crystals would be still unknown; and though the examination of these bodies has been pretty diligently pursued, we can at this moment form no adequate idea of the complex and beautiful organisation of these apparently simple structures. — A. a. D. p. 164.

Figuren zeigen, krhstallograßhisch nicht gleichartig sind. Brewster in auch, daß diese Figuren bei durchfallendem Lichte sichten werde! Diese Erscheinungen gehören zu denen des Asterismus und ihr Plinius erwähnt einen sternstrahlenden Edelstein Astrios (& A. Guthe "Ueber den Astrios-Sdelstein des C. Plinius sec." Wixter 1812. 4.)

A. Duist beschrieb zuerst beutlich den Asterismus am Sam: (Abh. der königl. schwed. Akademie der Wissenschaft 1768 und lieferner Brückmann, Graf Bournon, Greville, Patrin, Ekunund Haub, welcher die Erscheinung durch die Spaltungsverhälter zu erklären suchte. (Traité de Minéralogie. 2. ed. 1822. II. Sein A.

Gleichzeitig mit Brewster bat Babinet 1 diesen Aberitavorzüglich für durchgehendes Licht besprochen und für eine Gin erscheinung erklärt, indem er zeigte, daß derselbe von feinen parali-Fasern, welche in symmetrischer Anordnung den Zusammenhang e Arpstallmasse gleichsam unterbrechen, herrühre. -Alle fastigen Arpitele sagt er, wie faseriger Gpps, Kalkspath, Zirkon, Asbest, geben in te Duere gegen die Filamente eine Strahlenlinie (ligne astérique) w in der Richtung der Fasern einen Ring (vercle parhélique). L Sapphir haben diese Fasern die Lage der Seiten eines regulären Satecks (der Combinationskanten der basischen Fläche mit den Priseplächen) und ein Bersuch, wobei ein solches System von Fasern net winklig durchschnitten und durch die schneidende Fläche dann ein Soring gesehen wurde, bestätigte ihm die Theorie. Entsprechent felle Babinet einen vier- und sechsstrahligen Lichtstern am Granat & und setzteren sogar mit einem parhelischen Kreis; welcher in dies Falle die Kreuzung der Strahlen des Sterns, in der auch die Sit: flamme liegt, durchschneibet. (Comptes rend. 1837. Poggen. Anz B. 41. 1837). Erst im Jahr 1856 sind diese Untersuchungen ter Bolger wieder aufgenommen worden, welcher aber die betreffenta

¹ Jacques Babinet, geb. 1794 am · 5. März zu Lufignan, Depat. Bienne, Professor der Physik am Collège Louis-le-Grand zu Paris, Mintelle der Alab. der Wissensch, baselbst.

Brewster'schen nicht gekannt zu haben scheint. Bolger erkennt zwar, daß Faserbildung, Streisung der Oberstäche und Spiegelung von Spaltungsstächen Afterismus erzeugen können, daß aber in vielen Fällen die Zusammensetzungsstächen von Zwillingsbildungen die Ursache davon sehen. So zeigen die brachydiagonalen Flächen des Aragonits einen Lichtstreisen nach der Hauptage, herrührend von der äußeren horizontalen Streisung, wenn diese aber durch Schleisen hinwegegenommen, zeigen sie einen solchen rechtwinklig zur Hauptage durch die innere Zwillingsstruktur, und ähnlich ist der Afterismus am Calcit zu erklären, wenn man auch auf andere Weise keine Spur einer Zwillingsbildung an den Krystallen erkennen kann. (Sitzungsb. der Wiener Akademie. B. XIX. 1856.)

Specielle Arbeiten über Krystalloptik haben außer den genannten noch geliefert die Physiker und Mineralogen: Angström, Babinet, Beer, Heusser, B. v. Lang, Müller, Miller, Marbach, Nörremberg, dessen Polaristop vorzüglich angewendet wird, B. B. Herapath, welcher (1853) am krystallisirten schweselsauren Jodchinin eine wie Turmalin ausgezeichnet polarisirende Substanz entdeckt hat (Erdmann's Jahrb. B. 1. 1854), Neumann, Pasteur, Page, Rudberg, Fürst Salm: Horstwar, Talbot, Wertheim, Wilde u. a.

Eine umfassende Arbeit über Arhstalloptik enthalten die Abhande lungen von Descloizeaux; "Sur l'emploi des propriétés optiques hirésringentes pour la détermination des espèces crystallisées." Ann. des mines. Tom. XI. und XIV. 1858.

Die von Werner so sehr geschätzten Abstusungen der Farbe traten als wesentliche Kennzeichen mehr und mehr in den Hintergrund, seit man durch die Analysen über ihre Ursachen und die Zusälligkeiten, welchen sie unterworsen, belehrt wurde. "— plus les observations se multiplieront, sagt Haut, et plus souvent il arrivera que ce caractère no parlora à l'oeil que pour le tromper et lui saire prendre le change." Er erinnert dabei an den Smaragd, an welchem man lange Zeit die rein grüne Farbe für wesentlich hielt, dis sich

zeigte, daß der Berhll, von gelben, blaugrünen und blauen zuwe Ruancen, dasselbe Mineral set; ähnliches habe sich am Hogist was Zirkon erwiesen. Haup bezeichnete daher die Farbe nur ganz algement ohne in der Mineralogie eine besondere Terminologie für nothward u halten. (Traité de Minéralogie. I. 1801. p. 225.)

Bur Beschreibung aber und zur Bestimmung ber Barietäten besich die meisten deutschen Autoren der Wernerschen Farbenamen k dient, und man hat erkannt, daß zwar die metallischen Farben er stanter und im Allgemeinen verlässiger, daß aber auch in mande Fällen die nichtmetallischen Farben gute Rennzeichen zur Charaben der Species geben, wenn die Mischungsverhältnisse gehörig berückte: werben; es kann z. B. ein grüner Granat ein Großular sebn und = farbloser ebenfalls, es kann aber ein farbloser Grangt kein Uwerw Ueber die Ursachen der mineralischen Farben haben die E gestellten Untersuchungen nur in einzelnen der zweifelhaften Falle & nügenden Aufschluß gegeben. Erwähnenswerth sind die Beobachtung daß manche dieser Farben von organischen Substanzen herrühre. indem damit die Bildung der betreffenden Mineralien auf naffen 👺 sich beutlich erweist. Dergleichen Färbung kommt nach Marcel !! Serres manchem Steinsalz zu (Ann. des scienc. phys. et 1864 publ. par la Soc. roy. d'Agriculture etc. de Lyon. III. 1840 nach Gauthier de Claubry dem Carneol (Schweigger-Seidels 1001 Jahrb. VI. 1832), nach Levy dem Smaragd von Muso in 🚾 Granaba (Compt. rend. 1857): Die Denbriten im Chalcebon find nach Raspail, Macculloch, Jameson und Rees v. Esenbet ebenfalls großentheils Conferven und Moofe. Vergleiche J. Schneite über den Geruch geschlagenet Duarze (Pogg. Ann. 96. 1855). (Ucha die Mineralfarben im Allgemeinen siehe G. Sukow in der Zeitschrift für die ges. Naturwissensch. X. 1856; über die Farbenwandlung 121 Labrador siehe Hessel in Rastner's Archiv. 10. 1827, Senss Pogg. Ann. 17. 1829 und Nordenstiöld ebendas. B. 19. 1830.

¹ Bergl. Delesse "De l'Azote." Paris 1861. p. 82.

Den Glanz hat Haup fast nur bei den gediegenen Metallen 18 ein wesentliches Rennzeichen beachtet. In Hoffmann's Mineraogie von 1811, mit Grundlage der Werner'schen Lehre, sind sechs Arten des Glanzes unterschieden, der metallische und halbmetallische, ver Demantglanz, Perlmutterglanz, Fettglanz und Glasglanz; ähnlich bei Mohs (1822) wo aber der halbmetallische Glanz keine Hauptart bildet, sondern als metallähnlicher Perlmutterglanz erwähnt ift. Hausmann sett statt Fetiglanz — Wachsglanz und Firnißglanz und fügt den Seidenglanz als besondere Art zu. Eine tiefer gehende Untersuchung über die Berhältniffe des Glanzes ist von Haidinger angestellt worden. Indem et wesentlich nur drei Arten des Glanzes annimmt, den Glasglanz, Diamantglanz und Metallglanz, da Perlmutter: und Fettglanz mehr von der Struftur als von der Substanz abhängen, macht er aufmerksam, daß der Glanz ein nahezu unmittels barer Ausbruck der Lichtbrechkraft der Körper seh. Die Körper mit geringer Brechkraft besitzen Glasglanz, die mit einer bedeutenderen Dias maniglanz und die mit noch stärkerer Metallglanz. Er erkennt aber noch weiter die Polarisation des Lichtes durch Reslexion von der Oberstäche als eine zur Bergleichung anwendbare Eigenschaft, da eine bestimmte Relation des Polarisationswinkels zum Brechungsverhältniß stattfindet und jener Winkel mit bem Brechungsexponenten steigt. Zu seinen Untersuchungen bedient er sich der dichroskopischen Luppe in solcher Stellung, daß das obere Bild das des ordinären Strahles ist. Beim Glasglanz ist das obere Bild außerordentlich hell im Vergleich zu dem unteren, die Farbe des reflectirten Lichtes immer weiß; beim Diamantglanz ist das untere Bild nie ganz ausgelöscht und zeigt öfters eine bestimmte Farbe und ähnlich ist es bei dem Metallglanz, indem hier das Licht zum Theil in der Einfalleebene, zum Theil rechtwinklich darauf polarifirt wird und daher Strahlen durch beibe Bilder bes Dichrostops gehen. (Sipungsb. der Wiener Alademie der Wissensch. 3. I. 1848. S. 137.)

Haidinger hat auch den Pleochroismus reflectirten Lichtes an mehreren Arhstallen untersucht, welcher an buntangelaufenen Metallen

von Nobili und Marz beobachtet worden war. ¹ (Biblioth. univ. 181 |
Schweigger: Seidel's neue Jahrb. B. II. und III. 1831). Haidire:
zeigte zunächst, daß gewisse Schillerfarben der Oberstäche von x
Rörperfarben an homogenen Artystallen verschieden setzen, zwischen der
aber ein bestimmter Zusammenhang stattsinde. "Biolette und wie
Farben der Arhstalle sind mit grünem Flächenschiller verbunden, er
Farben mit blauem, blaue mit kupferrothem oder goldgelbem Schile.
Im Allgemeinen erkennt er die beiderlei Farben als complene:
täre, jedoch zeigen sich Ausnahmen. Diese Schillerfarben sud z
verschiedenen Richtungen polarisirt, welche durch das Dichrosin k
stimmt werden können. Haidinger beobachtet entweder game k
stalle oder beren, auf mattes Glas oder Bergkrystall ausgestnissen
und mit dem Messer oder einem Achatpistill auspolirtes Pulver.

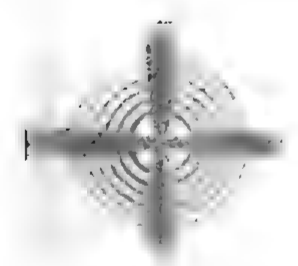
Diese Untersuchungen sind meistens mit künftlich bargeselme Salzen angestellt worden, doch führt haidinger auch an, das die von Molybbänit reslectirte Licht im extraordinären Bild der dienstopischen Luppe von schöner Lasursarbe sich zeige und Aehnliches des Jinnober, Cuprit, den Silberblenden zo. beobachtet werde. Die Eles slächenfarben zeigen sich entweder nach allen Seiten hin gleich polarisch oder sie sind es in bestimmten von der mechanischen Anordnung da Theilchen abhängigen Richtungen; in der Richtung der Axe oder redichten B. VIII. 1852. S. 97. Naturwissenschaftl. Abhandlungen B. I. 1847.)

Die Ursache der bunten Anlauffarben, welche an Mineralier östers vorkommen, hat Hausmann erforscht und findet, daß sie eins sehr dünnen Schichte verschiedener der Mineralmasse selbst fremdarigs Substanzen zuzuschreiben sehen; Eisenorphhydrat, Manganorphhydrat nehmen häusig dabei Antheil oder oberstächlich gebildete Orphe auf metallischen Berbindungen. (Leonhard's neues Jahrbuch. 1848. S. 336.) Ueber das bunte Anlaufen von Chalkopyrit in Aupservitriol unter

¹ Bergl. auch Brewster "Treatise on new philos. Instrum. Edink. 1813. p. 344.

Fig 51





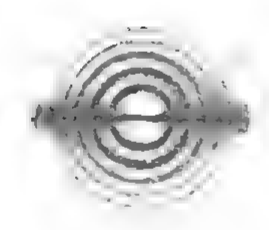


Fig 53.

Fig. 54

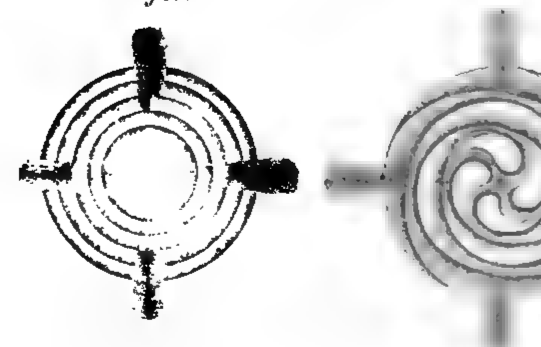
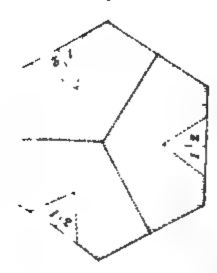
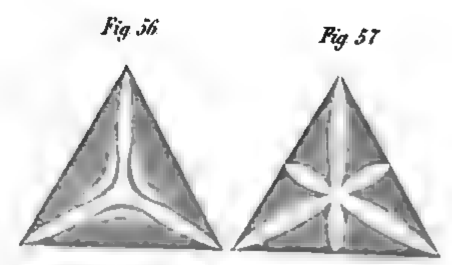


Fig. 55







em Einflusse des galvanischen Stromes habe ich Bersuche beschrieben. Erdmann's Jahrb. XXX. S. 471. 1843.)

Die beifolgende Tafel giebt Proben der verschiedenen im Borhersehenden besprochenen krystalloptischen Bilder. Fig. 51 das Polarisationsbild des (einarigen) Calcit (durch die dassischen Flächen), Fig. 52 as Polarisationsbild des (zweiarigen) Russowit; Fig. 53 dasselbe Bild von cirkular polarisirendem Quarz; Fig. 54 das Bild combinirter Platten eines links und eines rechtsdrehenden Bergkrystalls (Airh'sche Spirale); Fig. 55 das Bild eines aus links und rechtsdrehenden Inspirale); Fig. 55 das Bild eines aus links und rechtsdrehenden Inspirale (1, 1, 1 und 2, 2, 2) bestehenden Amethystkrystalls; Fig. 56 ein Brewster'sches Resterebild von Alaun, seicht mit Basser geäst; Fig. 57 ein dergleichen von Alaun, durch Salzsäure oder Salpeters säure hervorgerusen.

c. Spermifche Verhältniffe. . Claftettat.

Sowie sich ein gesetzlicher Zusammenhang ber krystallographischen Azen mit den optischen dargethan hat, so haben die Untersuchungen von Mitscherlich auch gezeigt, daß die Ausdehnung der Arpstalle durch Wärme mit der Art solcher Azenspsteme zusammenshänge. Er fand: 1. daß die Arpstalle des tesseralen Systems (mit gleichartigen rechtwinklichen Grundagen) durch die Wärme in allen Richtungen gleich ausgedehnt und daß also ihre Winkel nicht verändert werden.

- 2. Daß die Arhstalle des herggonalen Shstems sich in der Richtung der Hauptage anders verhalten als in der Richtung der Nebenagen.
- 3. Daß die Arpstalle des rhombischen Spstems sich nach allen drei Richtungen des Areuzes der Grundagen verschieden verhalten. (Abhandl.

¹ Eilhard Mitscherlich, geb. 1794 am 7. Jan. zu Reurede bei Jever in Oftfriesland, Professor (seit 1822) ber Chemie an der Universität, sowie am Friedrich-Bispelms-Institut zu Berkin. Ursprünglich Orientalist.

der Berlince Akademie 1825. Bergleiche auch M. L. Frankenker. De crystallorum cohaesione. 1829.)

Eine ähnliche Untersuchung hat F. E. Neumann am Operigestellt und die von ihm angenommenen thermischen Agen als prizz-fallend mit den optischen, worunter er die Elasticitätsagen weine angenommen. (Pogg. Ann. XXVII. 1833.)

In neuester Zeit ist der Gegenstand wieder von Fr. Pfeisenommen worden. Die Resultate seiner Beobachtungen sind:

- 1. Die Arpstalle dehnen sich durch die Wärme meist sehr fun =
- 2. Eine Contraction nach einer Richtung findet im Gaps selten statt und erreicht nie die Größe der Ausbehnung nach Dichtungen.
- 3. Ohne Ausnahme ist die Ausbehnung der Artstalle wirgleichen Agen nach diesen ebenfalls ungleich.
- 4. Die Größe der Ausdehnung steht in keinem Berhälmster Größe der Aren eines Krystalls. So ist beim Baryt krisgraphisch die Azensolge a < b < c, thermisch hingegen a < c < b, thermisch c < a < c
- 5. Jomorphe Körper behnen sich nicht gleich aus. (Pog. 1-B. CVII. 1859.)

Nach Grailich und v. Lang erfolgt die Arenveränderung komperaturerhöhung ganz nach den bekannten Arpstallsfationsgest daß nämlich dadurch niemals ein Arpstallspstem in das ander ihr geht und ebenso wenig dabei ein irrationales Parameterverhälter einem rationalen wird. (Sitzungsb. der math. naturwiss. Alase Wiener Alabemie. B. XXX. 1859. S. 369.)

Auch das Wärmeleitungsvermögen der Arpstalle Senarmont in Beziehung zu ihren frystallographischen Spitso daß dasselbe für gleiche Aren gleich, für verschiedene aber sich schieden zeigte. (Mémoire sur la conductibilité des substances stallisées par la chaleur. Ann. d. chim. XXI. und XXII. 184' Für die Charakteristik der Verhältnisse der Arystallagen und das sprechenden Elasticitäten sind die Versuche bemerkenswerth, mit

Savart i mit Platten von Bergkrystall, in verschiedenen Richtungen Aeschnitten, angestellt hat, und worauf er Alangsiguren hervorbrachte. Sie zeigen manche interessante Berschiebenheit scheinbar ganz gleicher Arpstallflächen z. B. des gewöhnlichen hezagonalen Prismas und eines (geschliffenen) diagonalstehenden. (Pogg. Ann. B. 16. 1829.) Untersuchungen sind bis jest vorzüglich der Physik angehörig, ebenso die Diathermie Melloni's, (Pogg. Ann. B. 35. 1835 und B. 37. 1836), die Ermittelung der specifischen Wärme von E. Reumann (Pogg. Ann. B. 23. 1831) u. s. w. Die Aufnahme berfelben in die Mineralogie, die sie immerhin zu beachten hat, hängt vorzüglich von der. Erleichterung der Anwendung zur Mineralbestimmung ab und von den Mitteln, die dafür geboten werden. Wenn bis nach der Entdeckung der Polarisation des Lichtes die Eigenschaft der einfachen und doppelten Strahlenbrechung nur von wenigen Mineralogen durch eigene Beobachtung für die Mineralbeftimmung benützt wurde, so lag der Grund in den Schwierigkeiten, die Arpstalle so vorzurichten, daß sie die betreffenden Erscheinungen zeigen konnten, gegenwärtig ist die Art der Beobachtung so erleichtert, daß diese Eigenschaft der Krystalle allgemein zur Beobachtung kommt. Die Physik hat dafür gesorgt und so wird es künstig noch mit mehreren Erscheinungen an den Arhstallen der Fall sehn, welche zur Beit nur Physiker zu ihren Forschern haben.

d. Verhältnife ber garte.

Die Eigenschaft der Härte oder des Härtegrades ist von jeher zur Unterscheidung der Mineralien benützt worden. Haup (1801) bestimmte vier Grade: 1. Mineralien, welche den Quarz riten, L. solche, die das Glas riten, 3. die den Calcit riten und 4. solche, welche weicher sind als Calcit. Mohs nahm (1820) nur Mineralien als Glieder seiner Härtestala und vermehrte ihre Zahl auf zehn, zwischen

¹ Felix Savart, geb. 1791 am 80. Juni zu Mezidres, gest. 1841 am 16. März zu Paris, zuletzt Conservator bes physikalischen Cabinets am Collège de France.

Talk und Diamant. Den fraglichen Härtegrad eines Mineral: stimmte er durch Vergleichung seines Verhaltens mit den Glichera Dabei bediente er sich einer feinen und sehr harten ج auf welcher die Probe neben einem Mineral der Stale gestrichen wet Für die gewöhnlichen Fälle ist diese Art ausreichend und noch cewärtig üblich. Ripen und Streichen auf Metallplatten batte is-Panssner empfohlen (Resultate der Untersuchung über die &= und specifische Schwere der Mineralien St. Petersburg 1813.) Street mit Metallstiften wurden von Krutsch vorgeschlagen. (Mineralegie-Fingerzeig et. Dresben 1820.) Genauere Untersuchungen find dervon M. L. Frankenheim angestellt worden (De crystallorum e haesione etc. 1829), welcher bie Härte nach verschiedenen Richtauf Krhstallflächen bestimmte. Obwohl er nur das Riten mit Etivon Zink, Blei, Zinn, Gold, Silber, Rupfer, Gisen und Im und Sapphir mit Handbruck anwendete, so gelangte er boch ju :interessanten Resultat, daß sich auch hier das Gesetz ber Stumen vollkommen bewähre und die Härte nach gleichartigen Richtungen imm: gleich seh, nach ungleichartigen aber mehr ober weniger differin Auch fand er, daß der geringste Härtegrad relativ immer jener A. zukomme, welcher der vollkommenste Blätterdurchgang entspricht. Sor Haup hatte bergleichen Verhalten an ben von ihm Difthen genannt Mineral erkannt prayé par une pointe d'acier, sur les grancfaces de ses lames, mais non sur les faces latérales. La Non Disthen (von zweierlei Kraft) bezieht sich hierauf. Zu ähnlichen E sultaten wie Frankenheim gelangten A. Seebeck. 2 (Uits

^{1 &}quot;Quae lineae crystallographis ejusdem valoris sunt, illae estere etiam habent duritiem, et ubi durities diversa est, in axibus quoque seu dimensionibus crystalli diversitatem invenies." — "Corpora que chemicis proprietatibus omnino diversa, eadem tamen vel simili fora praedita sunt, easdem duritiei leges sequuntur. Non ita quidem ut eti dem duritiem habeant, in qua multum discrepare possunt, sed a duritiei rationes eaedem sint, e. g. in calcio carbonico et natrio nitron in calcio fluorato et strontio nitrico."

^{2 2.} Fr. W. August Seebed, geb. 1805 ju Jena, gest. 1849 p

Treprüfung an Arhstallen 1833) und R. Franz (Pogg. Ann. B. 20. 850), welche den beim Ripen ausgeübten Druck durch Gewichte bestrumten, die an einem den ripenden Stift festhaltenden Hebel aufselegt werden konnten, während beim Bersuch die Probe, unter dem Stift fortbewegt wurde. Es ist ferner ein in dieser-Art wirkendes instrument von Grailich und Pekarek angegeben worden, welches e Sklerometer genannt haben. (Wiener Alabemie. B. XIII. 1854.)

A. Renngott's hat, die Härte betreffend, auf ein interessantes derhältniß aufmerkam gemacht, welches bei isomorphen Species von omologer Zusammensetzung flattfindet und darin besteht, daß mit em relativen specifischen Gewichte in geradem und mit dem Atoms olumen im umgesehrten Verhältnisse die Härte steigt und fällt und ei gleichen gleich ist. Je stärker die Arpstallisationskraft auf die Atome virkt, um so mehr wird die Masse der einzelnen Atome zusammenzezogen, wodurch fie wohl kleiner werden, ihre Gestalt aber dieselbe leibt. Man hat sich so bei der Bildung der krystallisirenden Thonerde in den Rorundkrystallen die Arpstallisationskraft mächtiger zu venken als bei der Bildung des krystallisirenden Eisenoryds in den Hämatiterpstallen; die Atome des Sauerstoffs und Aluminiums müssen in den Moleculen des Rorunds kleiner werden, während die Gestalt und Gruppirung mit derjenigen übereinstimmt, welche die größeren Atome des Sauerstoffs und Eisens in den Molecülen des Rotheisen= crzes zeigen. Es wird somit die Isomorphie der beiden Arpstallspecies nicht aufgehoben, sondern es wird nur durch die Contraction der Rasse in den Atomen und durch die stärkere Arpstallisationskraft das. specifische Gewicht erhöht, die Atome fester gebunden und die Härte eine höhere. Die Erläuterung ist folgenbe: Wenn das Gewicht von einem Atom Eisen = 28 und von einem Atom Sauerstoff = 8, so ist

Dresben, früher Lehrer ber Physik in Berlin, bann Director ber technischen Bilbungeanstalt zu Dresben.

³ G. Abolph Renngott, geb. 1818 am 6. Januar zu Breslau, erst Privatbocent an ber Universität baselbst, bann Gehülfe am L. L. Hofmineralien-cabinet in Wien, gegenwärtig Prosessor der Mineralogie zu Zürich.

bas Gewicht einem Atom Aluminium = 13,7, das Gewicht der in gruppe der Thonerde Al₂ O₃ = 51,4. Das specifische Gewich: Hämmatits = 5,2 augenommen, ist für 80 Gewichtstheile der das Gewicht eines gleichen Bolums Wasser = 15,89. Wäng: Atome des Cisens und des Aluminiums im Hämmatit und kergleich groß, so müßte das specifische Gewicht des Korunds = \frac{1}{1} = 3,34 sehn, während es in Wirklichkeit = 4,1 ist. Hierans = 80, nicht 51,4 wiegen kann, sondern 63,099 wiegt, within a Molecule und Atome enthält als das entsprechende des sein kenngott sührt eine Neihe von Mineralien an, welche das sein bestätigen. (Jahrbuch der l. l. geolog. Neichsanstalt. 3ter Jahre 1852.)

e. Specifisches Cewichi.

Bur Bestimmung best specifischen Gewichtes gebrauchte f::: noch die hydrostatische Wage und Richolson's Areometer, besien = wie bereits erwähnt, schon Kirwan bedient hatte. Rad der ! bildung, welche Haup in seinem Traité de Mineralogie von !gibt, hat er bas zuerst 1792 beschriebene Instrument etwas abgeinte indem er den Chlinder gegen den Drath hin kegelförmig zulaufen be um dem Wasser weniger Reibungsfläche zu bieten. Entschiedene & züge vor dieser Wage hat das später in Gebrauch gekommene Meifer sche Mekglas, welches mit Wasser gefüllt und wohl verschlosien = einer seinen Wage tarirt wird. Man bringt dann die für sie = gewogene Probe in das Glas und erfährt nach abermaligem Schre und Wägen das Gewicht des (verdrängten) gleichen Bolums Wife Diese Art, bas specifische Gewicht zu bestimmen, ift von Benter (Traité élémentaire de Minéralogie. 2 éd. Paris 1830) angent: worden.

Beubant hat auch (Pogg. Ann. 90. 1828) bie Urfachen *

Schwankungen untersucht, welche sich für verschiedene Barietäten einer Species häusig zeigen und gesunden, daß sie vorzüglich in der Art der Structur der Proben, in Porosität und Lusteinschluß begründet sind und großentheils verschwinden, wenn man die Proben pulverisitt und in diesem Zustande mit den geeigneten Borsichtsmaßregeln das specisische Gewicht bestimmt. G. Rose sindet aber, daß das specisische Gewicht immer höher aussalle je seiner die Bertheilung seh, in der die Probe angetwendet werde. (Pogg. 73 und 75. 1848.). Ebenso H. Schiff (Ann. Ch. Pharm. CVII. 1858), welcher auch eine eigensthümliche Methode beschrieben hat, das specisische Gewicht sester Rörper mit Rücksicht auf das Steigen der Flüssische Gewicht sester beim Einsenden derselben zu bestimmen. Andere, zum Theil ähnliche, für die Mineralogie gegen die üblichen nicht besonders bevorzugte Methoden sind von Raimondi, Jenzsch, Eckselb und Dubois, A. Meher und A. Gadolin beschrieben worden.

f. Ciektricität. Calvanismus. Magnetismus. Phosphorescens.

Das elektrische Berhalten der Mineralien wurde in dem gegenwärtigen Zeitraum nach verschiedenen Seiten weiter erforscht und besonders war es Hauh, welcher den Gegenstand aufnahm und an den
meisten der damals bekannten Species sorgfältige Untersuchungen anstellte. In seinem Traité de Minéralogie (B. I. 1. ed. 1801. p. 236.
und 2. ed. 1822. p. 185 und 244) beschreibt er mehrere kleine Apparate, um sowohl das Elektrischwerden im Allgemeinen als auch die Art der Elektricität an einem Mineral zu bestimmen. Er gedrauchte dazu theils seine elektrische Radel, welcher er durch eine geriebene Siegellachtange eine bekannte Elektricität ertheilte, theils ein Spaltungsstüd von isländischem Calcit (11 und 9 Linien lang und breit und $3^{1}/_{2}$ Linien dick), von welchem er bemerkt hatte, daß er durch bloßen Druck zwischen den Fingern + el. werde und den elektrischen Zustand
sehr lange behalte. Er hing ein solches, an einem Federkiel besestiel besestigtes und balancirtes Stückhen an einem Seidensahen auf und erkannte burch Anziehen ober Abstoßen die — ober + El. eines genöben electrisch gemachten Minerals. (Ann. de Chim. et de Phys. V. 1817 Ex besessigte einen solchen Calcit auch an die elektrische Rade machte einen auf einem Stift beweglichen Träger für ein Turniprisma an, welches erwärmt darauf gelegt zur Prüfung diente. Die Reibungselektricität macht er auf den Justand der Oberstäcken merksam, indem die + El. auf glatten Flächen eines Arpstalisie in — El. verändere, wenn diese rauh sehen ze. Leiter isoliete indem er die Probe mit Wachs an eine Stange von Gummilaat westegellack besessigte oder auch das Reibzeug untersuchte; so fant se das Siegellack auf Molybbänit gerieben + el. werde, dieser also-

Haup hat nach ihrem elektrischen Berhalten die Mineralien = vier Klassen zusammengestellt, als Isolatoren ober Leiter, + etc. elektrisch. Als pproelektrisch erwähnt er acht Species: Bora:: Topas (schon von Canton + 1772 als solcher erkannt), Ar: (zuerst von Brard 1805 als pproel. bestimmt), Turmalin 💳 Garmann 1707 und Lemerh 1719), Mesothp, Prebz:: Zinc oxydé (Calamin), Sphen. Es entgingen ihm die unim metrischen Bildungen nicht, welche bei bergleichen Krystallen voricu-(der Hemimorphismus Breithaupt's) und mit der Art der Pel. Beziehung stehen, daher man daraus auch auf die Qualität der 🐼 schließen könne. Am Turmalin setz die 🕂 El. dem flächenricken Axenende des Prismas eigen; am Boracit, von vier el. Axen, indie vollkommenen Würfelecken — el. u. s. w. Den schon von Ber: mann beobachteten Wechsel der Pole bei zus und abnehmender Im peratur erwähnt Hauh bei seinen ersten Bersuchen mit bem de malin nicht, später spricht er davou wie es scheint in der Meinus diese Entdeckung zuerst gemacht zu haben. (Traité de Cristallografie 1822. Tom. II. p. 557.) Bom Calamin (seinem Zinc exyde) w Aachen führt er an, daß er in einer Kälte von 11.0 R. elektion Polarität zeige, bei steigender Temperatur diese allmählig abner= und endlich verschwinde, dann mit vertauschten Polen wiederkebre == bei der Temperatur einer glühenden Rohle wieder verschwinde 22

1. Mineralphyfik. f. Elektricität. Galvanismus, Magnetismus 2c. 277

de beim Abkühlen die elektrischen Erscheinungen neuerdings eintreten. (M. a. D. S. 562.)

Brewster prüfte (1824 Pogg. Ann. B. 78) eine Reihe von Mineralien auf Phroelektricität und sand sie durch Anwendung der inweren Membrane der Arundo Phragmitis oder mittelst einer sehr seinen leicht beweglichen Nadel auch beim Skolezit, Mesolith, Calcit, gelbem Berill, Barpt, Cölestin, Cerussit, Diopsid, Diamant, Quarz, Operment, Schwesel zc. Er beobachtete, daß seines Turmalinpulver ebenso phroelectrisch werde wie ganze Stüde, während ein durch Feilen und Berstoßen zerkleinerter Magnet seinen Magnetismus verliert. (Canton hatte zuerst 1759 beobachtet, daß ein in Stüde zerbrochenes Turmalinprisma an jedem Stüd die — und — Elektricität zeige, wie das unzertheilte Prisma.)

Eine genauere Untersuchung ber pproelektrischen Mineralien und namentlich bes Calamins gab Köhler (Pogg. Ann. 17. 1829); ber Turmalin insbesondere ist von Becquerel (Ann. de Chim. 1828), J. Forbes (Transact. of the roy. Soc. of Edinb. XIII. 1834) und G. Rose (Bogg. Ann. 39. 1836) untersucht worden. Rose sand, daß jenes Prismenende, an welchem die Flächen des primitiven Rhomboeders auf den Flächen des gewöhnlich vorlommenden dreiseitigen Prismas ruhen, dei abnehmender Temperatur immer negativ werde, daß der Grad der elektrischen Erregbarkeit dei verschiedenen Turmalinen sehr verschieden seh und daß, wie schon früher bemerkt worden war, die reinen und durchsichtigen Barietäten am stärkten elektrisch werden.

Weitere Versuche über Pproelektricität haben Erman (Pogg. Ann. 25. 1832) und W. Hankel! (Pogg. Ann. 49. 50. 56. 61. 62. 74. von 1840—1845) angestellt. Schon Haup erwähnt eines Topas, welcher an beiden Enden des Prisma's — Elektr., in der Mitte aber + Elektricität zeigte (Traité de Min. 2 ed. Tom. II. p. 154); nach Erman ist am brasilianischen Topas die Elektricität nach der Prismenage —, rechtwinklich zu derselben +.

¹ Bilhelm Gottlieb Hantel, geb. 1814 ju Ermeleben, Regierungsbezirk Merfeburg, seit 1849 Professor ber Physit an ber Univerfität zu Leitzig.

Hat letztere Beobachtung anfangs bestritten (Bogg. Im. "
später aber theilweise anerkannt und fand bei tweiterer Untersale::
Unterschiede im Berhalten der siberischen und brasilianischen Interschiede mit der Entwicklung verschiedener Krystallskächen zusauschäusen scheinen. (A. a. D. 56. 1842.) Er hat seine Bersuck auf den Sphen, Quarz und Boracit ausgedehnt und angegeben wie bei letzterem noch Pole an den Mittelpunkten der Würfelslächen zie treten.

P. Rieß! und G. Rose haben ebenfalls ausführliche Um: suchungen über Phroelektricität mitgetheilt. Sie nennen den Pol, wick bei zunehmender (+) Temperatur positiv elektrisch wird, den analegen der dabei — elektr. wird, den antil ogen und fanden, daß beim Im und Prehnit die Seiten ber Prismen gleiche Pole haben und ba a gegengesetzte zwischen sie in das Innere des Arpstalls falle. Für ich Arpstalle schlagen sie die Bezeichnung central=polarisch vor. 3 Gegensatzu Turmalin, Boracit ec. wo die ungleichartigen Pok = den Enden bestimmter Agen liegen und nennen diese termixipolarisch (Pogg. Ann. 59. 1843). Hantel erklärt fich gegen to Annahme central-polarischer Arhstalle (infoferne sie nicht Zwillinx und nimmt beim Topas eine peripherische Bertheilung ber Pok I er erklärt sich auch gegen die Bezeichnung von analog und aufix da er am Boracit bei steigender Temperatur einen Wechsel da Ke fand, wie Haup beim Calamin (Pogg. 61 und 56). von Rose und Rieß (Pogg. 61) Einwendungen gemacht werte und erhellt aus allen diesen Untersuchungen, welche nur mit eins sehr seinen Elektrostop angestellt werben können, daß die Rejulier durch die mannigfaltigsten Einflüsse und die Art des Experimentics leicht verschieden ausfallen, wie auch Rieß und Rose an com großen Theil von Mineralien keine Phroelektricität bemerkt haben, k welchen sie Brewster angegeben.

Bur annähernden Bestimmung ber elektrischen Leitunge

¹ Peter Theophil Rieß, geb. 1805 zu Berlin, Professor und Diese Mademie ber Wissenschaften baselbft.

higkeit der Mineralien sind schon im Jahr 1802 Bersuche von E. W. Ritter! (mit v. Schlottheim) beschrieben worden. Er ahm die Nineralproben in die beseuchteten Hände und berührte mit veren die Pole einer Bolta'schen Säule von 50—80 und über 100 Lattenpaaren und erkannte an dem erhaltenen Schlag die Leiter. Er at die meisten damals bekannten Nineralspecies in dieser Weise geseucht (Gehlen's Journ. für die Chemie, Phys. und Nineral, VI. 1808).

Aehnliche Experimente stellte J. Pelletier an, indem er mit den Mineralproben eine Leidner-Flasche zu entladen suchte und daran die Leiter erkannte. (Gilbert's Ann. der Phys. B. 46. 1814.)²

In anderer Beise habe ich die Leitungsfähigkeit der Mineralien bestimmt und gezeigt, daß sie zu einem praktischen Rennzeichen dienen könne. (Erdm. Journ. L. 1850.) Es werden dabei die frisch geschlagenen Proben mit einer Rluppe von Zinkblech gesast und in eine Lösung von Rupservitriol getaucht. Da alle mineralischen Leiter gegen das Zink negativ sind, so belegen sie sich mit metallischem Rupser und geschieht dieses bei guten Leitern in wenigen Secunden. Ich fand unter andern mehrere ausgezeichnete Anthracite nicht leitend. Sie wurden es aber vollkommen durchs Glüben, können daher nicht als durch phrogene Felsarten versoalt angesehen werden zc. Der Diamant zeigt sich aber auch nach scharfem Glüben als Richtleiter, wolches beweist, daß die Leitungssähigkeit mit dem Justande der Krystallisation oder des Amorphismus sich verändern kann.

E. Wartmann benützte für solche Untersuchung einen galvanischen Strom, bessen Stärke er messen und ändern konnte; er fand, daß die Mineralien alle Grade der Leitungsfähigkeit von der volllommensten Leitung bis zu vollständiger Isolation zeigen. Im

¹ Johann Bilhelm Ritter, geb. 1776 ju Samit in Schlesien, gest. 1810 ju München, Privatgelehrter und Mitglied ber Alabemie ber Wiffenschaften taselbst.

² Bergl, die Abhandlungen von hausmann und henrici (Studien des Göttingischen Bereins bergmännischer Freunde. IV. 1838). Außer Befanntem geben sie an, daß von leitenden Metallverbindungen die kroftallisirten und am vollommensten metallisch glänzenden gegen andere tie besseren Leiter sepen.

Allgemeinen erhielt er ähnliche Resultate, wie sie früher bekannt wer Er hebt unter anderem hervor, daß unter den klinorhomboidid = stallissienden Species kein Leiter vorkomme und bei mondagen kallen eine Verschiedenheit der Leitungsfähigkeit je nach der Rickerdes Stromes gegen die Are der Symmetrie erkannt werde.

Ueber ben Zusammenhang ber Leitungsfähigkeit für Ele tricität mit ber Structur der Arhstalle hat G. Biebem:: (Pogg. Ann. LXXVI. 1849) Bersuche angestellt, indem er Plan verschiebener Arpstalle mit Lycopodium bestreute und rechtwinklich dez eine feine isolirte Metallspite sette, welcher durch eine Leidner Fizz positive Elektricität mitgetheilt wurde., Dabei entfernte sich das Brix von der elektrischen Spite nach allen Seiten gleichmäßig, also -Kreisfläche entblößend, wenn der Kryftall ein tesseraler war ober c amorpher Körper zur Unterlage diente, für alle Krystalle ander Spsteme entstanden in dieser Weise ellyptische Figuren. Bu abuker Resultaten ist v. Senarmont gekommen, welcher ben Repftal = Stanniol belegte und an der Belegung eine freisrunde Deffnung = brachte, auf der die Metallspike zu stehen kam, welcher Elektrick zugeführt wurde. Im Dunkeln zeigte fich während der Entladung !: tefferalen Arpstallen eine leuchtende Kreisfläche und ebenso auf m basischen Flächen des quadratischen und hexagonalen Spstems; = andern Flächen dieser Systeme sowie auf Krystallen des rhombiden und der klinischen Systeme gab eine Lichtlinie die Richtung der größer Leitungsfähigkeit an.

Die untersuchten Arpstalle waren;

Vom tesseralen System: Liparit, Steinsatz, Alaun, Sphilnit, Magnetit, Phrit, Galenit.

Vom quadratischen System: Besuvian, Kassiterit, Rutil

Vom hezagonalen System: Calcit, Apatit, Smaragd, Immalin, Korund, Hämatit.

Vom rhombischen Shitem: Barnt, Cölestin, Schwesel, Tepes. Antimonit, Aragonit, Staurolith, Seignettsalz. Bom klinorhombischen Spstem: Chps, Borar, Feldspath, Epidot, Glauberit 2c.

Bom flinorhomboibischen Spstem: Rupservitriol, Aginit, doppelt chromsaures Rali. (Mémoire sur la conductibisté supersicielle des corps cristalisés par l'électricité de tension, par M. de Senarmont, lu à l'Acad. d. sc. le 17. décembre 1849. Ann. de Chim. et de Phys. 3. sér. t. XXIX. 229.)

Die Eigenschaft des Magnetismus wurde von Haup, wie von seinen Vorgängern mit der. Magnetnadel und einem Magnetstab geprüft. Ran unterschied am Magneteisenstein den polarischen, 1 at tractorischen, und ben nicht polarischen, retractorischen. Haub zeigte, daß man sich bei der Bestimmung dieses Unterschiedes insofern leicht täuschen könne, als bei ber Prüfung mit einem etwas starken Magnet der eine Pol des magnetischen Erzes möglicherweise aufgehoben und der entgegengesetzte dann hervorgerufen werde. Er gebrauchte daher zu solchen Berfuchen eine Magnetnadel von schwacher magnetischer Kraft. Bon diesem Augenblick an, sagt er, wurde alles unter meinen händen zu Magneten. Die Arpstalle von der Insel Elba, die aus dem Dauphiné, von Framont, von der Insel Corsica u. s. w. stießen den einen Pol der kleinen Magnetnadel mit dem nämlichen Puntte ab, welcher ben entgegengesetzten Pol anzog. (Traité de-Minéralogie. Tom. IV. 1801.) Um schwachen Magnetismus zu er: kennen, näherte er einer Magnetnadel einen Magnetstab bei gleich: namigen Polen, bis die Nadel rechtwinklich zum magnetischen Meri: bian zu stehen kam. Es bewirkte bann ber geringste magnetische Zug einer Substanz das Umschlagen der Radel. Auf diese Weise, welche er die Methode des boppelten Magnetismus nannte, erkannte

Die Entredung bes Gesehes, baß gleichnamige Bele sich abstoßen und ungleichnamige sich anziehen und Rordmagnetismus beim Streichen säbliche Polarität hervorbringe, so wie bie Entbedung ber Inclination ber Magnetnabel ist von Georg Hartmann, geb. 1489 zu Edoltsheim bei Bamberg, gest. 1564 zu Rürnberg.

er Magnetismus am Hämatit und Limonit, am Siderit, Birien: Beubantit (Würfelerz) und Chromit. Ebenso an mehreren Barierien des Werner'schen Braunspath's, an allen Granaten, auch an den den dichtigen und an allen Barietäten des Chrysolith. Er macht aufweisam, daß letztere damit von andern Edelsteinen unterschieden water fönnen, denn kein anderer rother oder grüner Edelstein zeige imagnetische Eigenschaft. (Ann. des mines. Tom. XII. 1817. p. 32 Traité de Min. 2. ed. I. p. 219.)

Delesse prüfte den Magnetismus von Mineralien und seinerten und gelangte unter anderen zu dem Resultate, daß jede mattische Substanz polarisch gemacht werden könne und daß die Bertilung der magnetischen Pole in einem Arhstall nicht in Beziehung zienen Agen stehe. Zu ähnlichen Resultaten ist Greiß gelanzkonnte aber an den oktaedrischen Arhstallen das Magnetit von Prinin Tyrol, nicht wie an anderen, Polarität hervordringen. (Deless Sur le magnétisme polaire dans les minéraux et dans les roche Ann. de chim. et de phys. t. 25. 1849. Sur le pouvoir magtique des roches. Ann. des mines. t. 14. und 15. 1849. Greis Pogg. Ann. 98. 1856.)

Die Erscheinungen des von Faradap ^r (1846) entbeckten Die magnetismus sind zur Zeit nur an wenigen Mineralien ersent worden. Diamagnetische Arhstalle stellen sich zwischen den Polen einstarken Elektromagnets rechtwinklich zur Berbindungslinie der Pole wenn sie sich frei bewegen können. Man nennt diese Richtung acquitorial, während die beim gewöhnlichen Magnetismus (nach der Schindungslinie der Pole) axial heißt.

Nach Faradap sind diamagnetisch: Wismuth, Antimon, Silke: Rupfer, Gold, Arsenit, Wolfram, Alaun, Calcit; nach Plūde:

¹ Michael Faxabay, geb. am 22. Sept. 1791 zu Rewington ber &: bon, Sohn eines hufichmibs, seit 1827 Professor ber Chemie ber Rozze Institution in London.

² Julius Plücker, geb. am 16. Juli 1801 ju Elberfeld, Professor ≥ Mathematit und Physit an ber Universität ju Bonn.

nd Beer: 1 Zirkon, Aragonit, Anhydrit, Topas, Disthen in manchen karietäten zc. Ein Zusammenhang der Erscheinung mit dem Charakter er optischen Azen, wie ihn Plücker vermuthete, wurde von Knobauch und Tyndall widersprochen und ist nach deren Bersuchen die lichtfraft nur mit der Richtung der größten Dichtigkeit sowohl bei ragnetischen (paramagnetischen) als diamagnetischen Arhstallen und örpern überhaupt zusammenhängend. (Plüder und Beer. Bogg. 1. 81. 1850, ebenda die Unterf. von H. Anoblauch und J. Thus all). Diese Untersuchungen, welche auch eine große Anzahl metal: scher und nichtmetallischer Berbindungen als axial magnetisch barethan haben, sind noch als beginnende anzusehen und vorläufig begenstand der Physik; es geht aber aus Plücker's Arbeiten bereits ne magnetische Charakteristik der Arpstallspsteme hervor, welche Anagie mit der optischen zeigt und in bessen Abhandlung "On the lagnetic Induction of Crystals. 1857 entwidelt ift.

Ueber-bie Gigenschaft ber Phosphorescenz bat J. Ph. Desaignes (Journ. de Phys. 1809) zahlreiche Bersuche angestellt und 3 ist ihm gelungen, die durch Glühen zerstörte Eigenschaft des Phoshoreseirens durch elektrische Schläge wieder herzustellen. Die vollandigste Arbeit hierüber, soweit die damals bekannten Mineralspecies ie möglich machten, geben die fünf Abhandlungen von Joseph }[acibus Heinrich. 2 (Die Phosphorescenz der Körper 2c. 1811 is 1820). Mit den Bossichtsmaßregeln, welche er anwendete und nit seinem sehr geübten Auge erkannte er die Phosphorescenz sowohl

Beer, geb. am 31. Juli 1825 ju Trier, Professor ber Dathetatit an ber Universität zu Bonn.

² Joseph Blacibus Beiurich, geb. am 19. Oft. 1758 ju Schierling m Rreise Oberpfalz und Regeneburg in Babern, geft. am 18. Jan. 1825 ju Legensburg, Benedictiner im Reichsstift St. Emmeran in Regensburg, wo er 785 bis 1791 Philosophie lehrte, bann Professor ber Raturlehre an ber Uniersität ju Ingolftabt 1791 bis 1798 und später Professor ber Experimentalbofit am Epceum ju Regensburg.

Dineralien, bei welchem sie bis dahin übersehen worden werstellte sich aber dabei heraus, daß die Eigenschaft bei verschieden Individuen derselben Species nicht constant set; so fand er Diament welche durch Bestrahlung nicht phosphorescirten, während ihnen undligemeinen diese Eigenschaft in einem vorzüglichen Grade zuler. Er zeigte, daß Bestrahlung durch elektrisches Licht wie Sonnerswirkt, bestimmte für viele Mineralien, welche durch Erwärmung wirder, die dazu nöttige Temperatur und bestätigte, daß die wiederholte elektrische Schläge das durch Glüben zerstörte Leucken mögen wieder hergestellt werden könne.

Im Jahr 1820 erschien auch eine Abhandlung von Breweüber die Phosphorescenz der Mineralien. Er bediente sich zur Iobachtung theilweise eines Flintenlauses, in welchem er die Prie
erhitzte. Er hat aus seinen Versuchen folgende Resultate zusammer
gestellt:

- . 1. Die Eigenthümlichkeit durch Temperaturerhöhung zu ihrphoresciren kommt einer großen Anzahl mineralischer Substanzen ::
- 2. Dergleichen Mineralien sind meistens gefärbt und nur um: fommen durchsichtig.
- 3. Die Farbe des phosphorischen Lichtes steht in keinem bestimme: Zusammenhang mit der Farbe des Minerals.
- 4. Die Eigenschaft zu phosphorestiren kann durch eine sehr ir tenfive Hitze vollkommen zerstört werden.
- 5. Im Allgemeinen wird das Licht nicht wieder von Substanzabsorbirt, welche phosphorescirt haben.
- 6. Die Erscheinung des phosphorischen Lichtes durch Erwärmer ist unabhängig von dem durch Reibung erzeugten, denn es könner Körper durch Reiben noch phosphoresciren, welche durch Erhipen der Eigenschaft verloren haben.
- 7. Das phosphorische Licht hat dieselben Eigenschaften wie kie Licht der Sonne oder eines anderen leuchtenden Körpers.
 - 8. Da einige Varietäten berselben Species phosphoresciren, anden

zber nicht, so kann die Phosphorescenz nicht als eine wesentliche Sigenschaft eines bestimmten Minerals angesehen werden.

Brewster bevbachtete auch, daß manche Mineralien aus verschiedenartig phosphorescirenden Theilen zusammengesetzt sehen, eine Bevbachtung, welche von Pallas! schon 1783 (Mémoires de Petersbourg t. I.) gemacht worden ist. Er beschreibt einen Flußspath von Ratharinenburg, welcher schon beim Erwärmen durch die Hand einen weißlichen Schein gibt, der sich mit gesteigerter Wärme in Grün und Blau verändert und erwähnt dabei Varietäten dieses Minerals von Dubonsoun und Breitenbrunn in Sachsen, welche auf violettem Grunde grün geadert sind und bei denen die grünen Parthien immer zuerst, auch wohl nur allein, beim Erwärmen phosphorescirend werden. (Anvales de Chimie et de Physique. Tow. XIV. 1820.)

Th. J. Pearsall hat die Versuche mit Anwendung von Elektricität (1830) wieder aufgenommen und gezeigt, daß manche Mineralien, welche durch Erwärmen für sich nicht phosphoreseirend werden, diese Eigenschaft durch elektrische Schläge erlangen können, so manche Flußspäthe, Calcite und Diamanten, andere bagegen, Amethyste, Sapphire, Granaten zc. zeigten weber für sich noch nach dem Elektrisiren eine Phosphorescenz. (Pogg. Ann. 96. 1830.) Er zeigt weiter am Flußspath, daß sich die Farbe des phosphorischen Lichtes mit der Zahl der elektrischen Schläge verändere und zwar für geglühte und nicht ge glühte Proben. Ein äußerst glänzendes Resultat gaben die letteren. Auch die schon von Grotthuß (Schweigger's Journ. XV. 1815) gemache ten Beobachtungen über geglühten und nicht geglühten Chlorophan, welchen er in Salzsäure löste und durch Abbampfen ober Fällung mit Ammonial wieder gewann, wiederholte Pearfall und fand, daß sich die aus solcher Lösung absetzenden Arpstalle als phosphorescirend erwiesen, das Präcipitat mit Ammoniak aber nicht, auch nicht durch Elektrisiren.

¹ Peter Simon Pallas, geb. 1741 zu Berlin, gest. 1811 baselbst, wurde 1768 von der Kaiserin Katharina II. nach Außland berufen, um das Reich naturwissenschaftlich zu durchforschen, bereiste Siberien, den Altai z., sehrte 1810 nach Berlin zurück.

Grotthuß i hatte ben so gefällten Chlorophan start phospie cirend gefunden, wenn er vorher nicht geglüht worden war, be t glühte aber auf diese Weise behandelt, zeigte mur schwack & phorescenz. Auch eine thellweise obwohl nicht andauernde zum von Flußspäthen, welche durch Glühen farblos geworden weren Pearsall bei ber Einwirkung elektrischer Schläge beobachtet. Er Ann. 98. 1831.) J. B. Drapper fand, daß ein burch Infolm phosphorescirender Körper keine Elektricität dabei zeige. (Gen: pharmaceut. Centrasblatt 1851.) J. Schneiber machte aufnetdaß ein Theil der Lichterscheinungen beim Zusammenschlager :-Quarzstuden baber rühre, bag in Folge ber heftigen Reibung E: pum Glühen kommen und dadurch sogar Schwefelstaub entich werden kann. Die Phosphorescenz entstehe durch eine öfters ber Aufhebung ihres Zusammenhanges sich steigernde Erschütteren : Molecüle, wie solches schon von Pott angedeutet wurde. ibm Ann. B. 96. 1855.)

g. Arpfallogenie.

Cowie die Untersuchung der Arpstalle in den verschiedensten tungen aufgegriffen und weiter geführt wurde, ebenso beschästigt wich damit, die Umstände ihrer Entstehung zu ersorschen. Die der seinen Beobachtungen sind so zahlreich, mitunter auch in den stüter Zeiträumen schon aufgenommen, daß hier nur angeführt werden was dem Blid eine vorher nicht gesannte, neue Richtung auf die Gedert bes Studiums eröffnet hat. Es ist zunächst die Entschwes des Dimorphismus von Mitscherlich zu erwähnen, wohn zeigt, wie je nach den Berchältnissen die bei der Arpstallbildung wie sam, namentlich je nach der Temperatur dei welcher sie stussisch sieselbe Mischung eine wesentlich verschiedene kansentschen kann. (K. B. Alad. Handl. 1821). Er hat diese krittnung zuerst am sauren phosphorsauren Natrum beobachtet, dann ale

¹ Theodor Freiherr von Grotthuß, geb. 1786 zu Leitzig, gel. M. gu Gebut in ruffisch Litthauen, Privatmann.

uch am Schwesel gezeigt, daß er im rhombischen ober klinorhomischen System krystallisire, je nachdem er aus einer Lösung von
ichwesellohlenstoff sich ausscheide ober aus dem Schwelzsluß erstarre.
Ann. d. chiw. et de phys. XXIV. 1823.)

Rupffer glaubte zwar, diese klinorhombischen Krystalle auf die ewöhnlichen rhombischen reduciren zu können (Pogg. Ann. B. II. 1824), i kamen aber bald mehrere Fälle vor, welche die seltsame Erscheizung des Dimorphismus bestätigten.

Haidinger und Mitscherlich fanden, daß Zinkvitriol und littersalz, je nach ber Temperatur bei der ihre Lösung krystallisiert, senso das rhombische oder klinorhombische Spstem annehmen, ohne Ue Beränderung der Mischung (Pogg. Ann. B. VI. 1826) und daß er Nickelvitriol aus der wässerigen Lösung unter 150 C in rhom: ischen, zwischen 15° und 20° aber in quadratischen Krystallen sich usscheibe, es zeigte sich sogar, daß dieses Salz über 30° klinorhomisch krykallistre und daß mithin ein Trimorphismus bestehe. Frankeneim fand später Dimorphismus am Salpeter und stellte zu dem beunnten rhombischen auch rhomboedrischen dar. (Pogg. 40. 1837.) doch merkwürdiger aber als diese Erscheinung war die Beobachtung Ritscherlich's, daß solche Arnstalle durch Temperaturerhöhung ihre form wechseln, ohne in flussigen Zustand versetzt worden u sehn. So fand er, daß die rhombischen Arpstalle des Zinkvitriols nd Bittersalzes bei 420 in ein Aggregat klinorhombischer Individuen ich verwandeln und daß die rhombischen Arpstalle des Nickelvitriols n einem verschloffenen Glase der Sonnenwärme ausgesetzt, oft ihre rußere Form behalten, daß sie sich aber beim Zerbrechen als ein jaufwerk von Quadratppramiden zeigen. Aehnliches beobachtete er in Arhstallen von selensauerm Zinkorph (Pogg. Ann. B. XI. 1827). luch das Zerfallen des Aragonit beim Erhitzen wurde einer ähnlichen Imlagerung der Molecule von der rhombischen zur rhomboedrischen form zugeschrieben (A. a. D.) und ebenso die merkwürdige Berinderung, welche das gelbe rhombische Queckilberjodid durch bloße Berührung erleidet, indem es in die quadratische rothe Modisikation

übergeht. (Mitscherlich in Pogg. Ann. XXVII. 1833.) Man einer daß nicht ein slüssiger ober elastisch slüssiger, dampfförmiger Initialier erfordert werde, um Krystalle zu bilden, wie man bischer geglenz hatte, sondern daß dazu geeignete Molecularbewegungen aus starren Zustand der Körper vorkommen können.

Dagegen hat Lolger überhaupt in Abrede gestellt, dag = Dimorphie oder Polymorphie begründet sep, indem er nachzuwes suchte, daß der Fall einer Trimorphie für die Titansaure, auf wie: G. Rose aufmerksam gemacht hatte, durch Pseudomorphofie zu erkent seh; der Anatas seh ursprünglich blaues Titanophd, der Brookt Imoxydhydrat gewesen und mit Beibehaltung der Form zu Titanien: umgewandelt worden, nur der Rutil seh ursprünglich diese Sam = ihrer eigenthümlichen Krystallisation; die Krystalle des Calcies ex sepen, wie ähnliches schon Bernhardi annahm, auf die des Aragne zuruckzuführen, welchen er übrigens etwas andere Abmessungen :== kannte, als sie die Erfahrung bisher gegeben. (Studien zur Enwi lungsgeschichte der Mineralien. 1858, — Aragonit und Kalzit. Zins 1855.) 1 Wenn es schwer war, die Umgestaltung eines bereits gen gelten Krystallbaues in einen anderen ohne Aufhebung des festen 3x standes anzunehmen, so fand sich weiter an dem von Fuchs aus stellten Amorphismus ein Berhältniß, welches bergleichen Umlegrung fester Molecüle nicht zweifelhaft ließ. Fuchs bezeichnete m amorph einen Zustand des Starren ohne Krhstallisation, einen 3stand, welcher einem Fluidum vergleichbar seh, wenn man sich desse bekannte Beweglichkeit der Theile wegbenke. Auch dieser Zustand lieier Arpstalle, ohne daß die Herstellung einer Fluidität nothwendig ik

Repftalle auseinander zurliczusichen, wobei aber Winkeldisserenzen von 3 tie 4' nicht berlichtigt wurden (Instit. 1848). Ebenso hat Alb. Müller tie Aehnlichteit gewisser Combinationen aus verschiedenen Arpstallsphemen wir geltend zu machen gesucht (Verhandl. der natursorsch. Gesellich, in Basel IX. Bergl. auch Ladren "Thèses de chimie et de physique présentées à b saculté de sciences de Paris 1852 und Mémoires de l'académie de Dijoz. 1854.

juchs' hat über biesen Gegenstand eine sehr interessante, oft mißterstandene Abhandlung geschrieben, worin er auf die Berschiedenheit
ton Opal und Quarz aufmerkam macht und Beispiele anführt, wie
twordene Substanzen allmählig in den krystallisserten Zustand übergehen;
o der längere Zeit geschmolzene und in Wasser gegossene, plastisch
jewordene Schwesel und die glasige arsenichte Säure, welche nach und
tach krystallinisches Gesüge annimmt, ein Analogon zu der Umwandung des glasigen Apselzuckers in krystallisierten, welche Beudant oder
Braconnot (1821) zuerst beobachtete, oder des Glases, wenn es
vorcellanartig gemacht wird, wie dazu Reaumur im Jahr 1739 ein
Bersahren angegeben. Andererseits zeigte Fuchs, wie krystallisieres
Schweselantimon, wenn es geschmolzen und rasch erkaltet wird, amorphen
Zustand annimmt und neuerdings geschmolzen und langsam erkaltet
vieder in den krystallisierten Zustand zurücksehrt. (Schweigger's Journ.
v. Ch. VII. 1838 und Bogg. B. 31. 1834; Erdmann's J. B. VII. 1836.)

Gegen diese Ansicht sind Einwendungen von Berzelius und frankenheim erhoben worden. Berzelius glaubte, daß die Ercheinungen der Amorphie auf die Fomerie zu beziehen sehen, "damit, agt er, fällt auch das hauptsächlich Wichtige im Unterschied zwischen rystallisirt und gestaltlos weg, denn es giebt verschiedene isomerische Rodisicationen, die beide krystallisiren." (Berzelius Jahresber. 1834 S. 184.) Die Fomerie besteht nach ihm darin, "daß es Körper giebt, sie aus einer gleichen Atomenanzahl derselben Elemente zusammengesetzt ind, diese aber auf ungleiche Weise zusammengelegt enthalten, und adurch ungleiche chemische Eigenschaften und ungleiche Krystallsorm

¹ Johann Repomut von Fuchs, geb. am 15. Mai 1774 zu Mattenell im baperischen Wald, gest. am 5. März 1856 zu München, studirte anfangs Redicin an der Universität in Wien, wendete sich aber bald mit Borliebe der Shemie und Mineralogie zu. 1805 wurde er Privatdocent für diese Wissenchaften an der Universität zu Landshut, 1807 ordentlicher Prosessor daselbst; 823 Conservator der mineralogischen Sammlung des Staates und Alabemiker n München. Beim Umzug der Landshuter Universität nach München 1826 vorirte er als Prosessor Mineralogie. 1883 wurde er in das Obermedicinal-Lomits berusen und 1885 zum Oberbergrath ernannt.

haben" (Jahresb. S. 1832. 44). Dumas dehnte biese Ibee fr x aus, daß er sogar an die Möglichkeit erinnerte, es konnten &= und Iridium, Robalt und Nickel, isomerische Modificationen eines w desselben Grundstoffes sehn ober 1 Atom Molphbänfäure eine ver Modification von 2 Atomen Wolframsäure 2c. (Jahresb. 1833 E. Fuchs bemerkte bagegen, daß der Jomerismus bei Aufstellung 🗠 Amorphismus gar nicht in Betracht komme, daß kein Körper für & als isomerisch bezeichnet werden könne, wohl aber als amorpt is zwar durch die Eigenthümlichkeit, in allen Theilen und nach ele Richtungen gleiche physische Beschaffenheit zu zeigen, b. h. gleich cobine gleich elastisch, gleich hart zu sehn und zu Licht und Wärzene sich zier zu verhalten. Das Berhältniß der Jomerie set ganz unerklätt. E war wohl, sagt er, dabei von einem Umlegen der Atome die Re allein dieß wird man doch nicht im Ernste für eine Erlärung = geben wollen. Man könnte sich babei nur eine ähnliche Beränden: in der Lage denken, wie wir sie im Groben bei den Zwillingskriftel: beobachten; allein eine solche Beränderung verursacht keine qualux Berschiedenheit der Körper, indem das Umlegen bloß ein mechanisc aber kein chemischer Vorgang ist." Es habe vielmehr das Axides daß sich der Isomerismus zum Theil in Artstallismus und Ameri= mus auflösen werde. (Erdmann's Journ. VII. 1836. S. 345.)

Die Theorie des Amorphismus wurde ebenfalls von Frankts
heim i bekämpft, welcher das geringere specifische Gewicht und !
Leichtlöslichkeit der sogenannten amorphen Substanzen durch die ke
wesenheit von Poren und damit das verschiedene Berhalten des Dese
vom Quarz zu erklären suchte. (In dessen "Lehre von der Cohäsen"
1835. S. 391.) Fuchs entgegnete, daß, abgesehen von den Poren
welche die atomistische Theorie überall annimmt, mit den von Frankt
beim gemeinten die vollkommene Continuität der amorphen glasarnes
Substanzen im Widerspruch stehe, vermöge welcher sie einen frankt
Glanz und vollkommene Durchsichtigkeit besiehen, wenn sie von Ra

¹ Morit Ludwig Frankenheim, geb. 1801 am 29. Juni ju Branden, Professor ber Physik an ber Universität zu Breslau.

us die Eigenschaft haben, dem Lichte den Durchgang zu gestatten, aß sich daraus die geringere Härte des Opals gegenüber dem Quarz benso wenig erklären lasse, als die schwarze Farbe des amorphen Schwefelqueckfilbers ober die rothbraune des amorphen Schwefelantinons, ober die Geschmeidigkeit des amorphen Schwefels. Auch erkläre ie Annahme von Poren nicht wie gewisse Silicate, z. B. Granat Besuvian), vor dem Schmelzen von Säuren nur schwer angegriffen verden und dann die Kieselerde pulverförmig sich ausscheidet, während ich die Gläser, die sie beim Schmelzen liefern, leicht auflösen und eine vollkommene Gallerte bilden. Durch ein Arpstallistren, mit ober ohne Dimorphismus lasse sich diese Umwandlung nicht erklären, denn bei iner troftallinischen Masse seh die Bruchfläche uneben, matt ober nur dimmernd, aber nicht glatt und glänzend, wie beim Glase des Graiats (und Besuvians). (Erdmann's Journ, 1836 VII. S. 345.) Franenheim hat seine Ansicht noch einmal zu vertheidigen gesucht. "Rienand zweiselt, sagt er, an der kryftallinischen Structur einer Platins, Silber:, Gold: ober Rupfer:Platte, die auf galvanischem Wege ober rurch Zusammendrücken des feinen metallischen Pulvers gebildet ist; nan hat aber ebenso wenig Grund an dem krystallinischen Gefüge bes zebrannten Thones zu zweifeln. Die Schwefeltropfen und viele Meallbäder, in denen man bei der Erstarrung die Arpstallfäden deutlich ieht, zeigen, sowie sie ganz erstarrt sind, keine Spur mehr an ben Erpstallen, in die sie sich verwandelt haben, so wenig wie das durch rie Processe bes Schmiebens in seinem Gefüge veränderte körnige Eisen 10ch Arpstallslächen hat." (Spstem der Arpstalle. Breslau 1842 S. 164.) Die angeführte für den Amorphismus des geschmolzenen Granats gelend gemachte Löslichkeit in Salzsäure zc. ist von den Gegnern nicht veiter erklärt worden.

Mit der Erkenntniß einer Molecularbewegung ohne stüssigen Zustand erklärte sich weiter eine Menge von Erscheinungen an den Pseud osn orphosen. Schon Werner hatte auf sogenannte Afterkrystalle singewiesen und Breithaupt hat in einer kleinen Schrift "Ueber die Aechtheit der Arpstalle. Freiberg 1815" mehrere dergleichen besprochen

und die Unterschiebe von den ächten darzuthun gesucht. haut x bafür das Wort "Epigenie," Nachbildung, gebraucht, und anidaß sein Chaux sulsatée épigène Anhybrit gewesen, welche to Aufnahme von Wasser Copps geworden, ohne dabei die Anhybicien Haidinger (Pogg. Ann. B. 11. 1827) bat in hie zu verlieren. Weise eine größere Reihe solcher Pseudomorphosen genügend alt und gezeigt, daß mit den eintretenden demischen Beranderungen == ein Umfrhstallisiren für die Neubildung stattfindet, welches im fin des ursprünglichen Minerals bemerkbar, während äußerlich die der bes letteren noch erhalten ist. Dahin gehört die (schon frühr :: Beubant beobachtete) kryftallinische Umwandlung von Aupfalis ober Lasurit zu Malachit, von Chalkosin zu Bornit, Ragnetit = Hämatit, Galenit zu Anglesit, Barptocalcit in Barpt, Anakis: Prehnit, die Umwandlung von Cuprit zu Malachit (schon von U. mann 1814 erwähnt), von Antimonit in Balentinit 2c.

Diese Pseudomorphosen zeigen nicht nur eigenthümliche Batinisse von Arpstallbildung, sondern zugleich die mannigfaltige Ant X Mineralbildung überhaupt und der Beränderungen, welcher eine Sprifähig ist.

Eine Reihe hieher gehöriger Thatsachen hat Land grebe geix melt (lleber die Pseudomorphosen im Mineralreich zc. Cassel. 1842 und bespricht die durch Absormung, mittelst Umhüllung oder Austlung, und die durch Umwandlung entstehenden Bildungen (die matsspenden Pseudomorphosen Naumann's) in viererlei Weise vor Egehend, nämlich ohne Abgabe oder Aufnahme von Stoffen, mit Scachend, nämlich ohne Abgabe oder Aufnahme von stoffen, mit Scachenden Blum 2 (die Pseudomorphosen zc. Stuttgart. 1842 mit Rachträgen 1847. 1852) führt die betreffenden Erscheinungen Assentlich auf zwei Arten zurück: 1) Umwandlung eines Mineralie 2

¹ Georg Landgrebe, geb. 1802 zu Caffel, Privatbocent an ber I versität zu Marburg.

² Joh. Reinhard Blum, geb. 1802 ju Banau, Professor an ter #" versität zu Pribelberg.

ein anderes, 2) Berdrängung eines Minerals durch ein anderes. Er nennt lettere Umbildungen Verdrängungs-Pseudomorphosen. Er besichreibt 263 Fälle dieser verschiedenartigen Bildungen. Als die bei der Umwandlung besonders thätigen Agentien erkennt er Sauerstoff, Wasser, Rohlensäure, Schwesel und Talkerde, dei den Verdrängungs-Pseudormorphosen sind die Verdränger vorherrschend Quarz, Hämatit, Limornit, Phrit.

Gine elektrochemische Erklärung der Borgänge hat W. Haidinger versucht (Ueber anogene und latogene Pseudomorphosen, Tagblatt der Bersammlung der deutschen Ratursorscher zu Graß. 3. 1843. Dessen Handbuch der bestimmenden Mineralogie. 1845). Entsprechend dem elektropositiven Pol der galvanischen Säule, welchen man Anode genannt hat und dem negativen, welcher Ratode heißt, theilt er die pseudomorphen Bildungen in anogene und katogene; bei ersteren wirkt eine elektropositive, bei letzteren ist est umgekehrt. Haidinger glaubt damit auch das Borsommen der in elektronegativer Richtung sortschreitenden Pseudomorphosen näher der Erdobersläche, also Erw hinauf, gegen die entgegengesetzten zerw hinab andeuten zu können.

Diese Erklärung ist streng genommen nur für einige Fälle (Depbation, Schwestung) passend, benn ein galvanischer Strom kann wohl Berbindungen erzeugen, auch Präcipitate auf der Ratode, daß aber ein Auswechseln einer Mischung durch eine andere dabei vorkomme, ist nicht erwiesen, man müßte nur die einfachsten chemischen Fällungen dahin rechnen, welche aber besser unmittelbar als solche bezeichnet werben. Ran hat sich daher auch näherliegenden Ursachen zugewandt und vorzüglich Scheerer und Delesse haben eine Kritis der früberen Erklärungsarten der pseudomorphen Bildungen vorgenommen. Dabei ist Scheerer zur Unterscheidung einer eigenen Art derselben

^{1 2. 3.} A. Theodor Scheerer, geb. 1813 ju Berlin, Professor ber Spemie an ber Bergakabemie ju Freiberg.

² Acille Delesse, geb. 1817 ju Met, Ingénieur des Mines, Professor ber Geologie und Mineralogie bei ber Facultät ber Bissenschaften zu Besaugon.

veranlaßt worden und nennt eine Umwandlung, wie sie beim Ex rhombischen Schwefel mit Erhaltung der äußeren Form innerlich z rhombischen stattfindet, Paramorphose. Das ursprüngliche in z äußeren Form noch kenntliche Mineral, welches ber Paramorphek = Grunde liegt, bezeichnet er nach Haibinger's Borschlag burd : Zusat "Paläs." Er erwähnt eines rhombisch kroftallisirten Rem liths aus Norwegen, äußerlich mit klinorhombischer Gestalt des kale Natroliths, eines Amphibols nach Paläo-Amphibol, Albit's rad & läo-Albit u. s. w. Er bezeichnet den weiteren Unterschied solcher Bemorphosen von den gewöhnlichen Umwandlungs: und Berdrängung Pseudomorphosen, indem er aufmerksam macht, daß diese stett tex eine über die Grenzen des ursprünglichen Arnstalls hinausgebende A: lecular Banderung gebilbet wurden, während die Baramorpheis burch eine innerhalb ber Grenze bes ursprünglichen Arpftalls im findende Molecular : Umsetzung entstanden. Die Bildung enc gewöhnlichen Pseudomorphose verlange mechanische Abzugswege für 😘 Stoffwechsel und seh stets mit Beränderung des ursprünglichen als Inten Gewichtes verbunden, der Proces des Paramorphismus bereit aber einzig und allein auf einer innerhalb des betreffenden Arphilistattfindenden Molecular:Anziehung, deren Urfachen und Wirkuge auch bei völliger Absperrung aller mechanischen Abzugswege eintwa Als ein Beispiel einer künstlich erzeugten Mineral=Baraum phose erwähnt er den geglühten Gadolinit, welcher nach dem Eintreto des ihn charakterisirenden Verglimmens an absolutem Gewicht nick: merklich verliert, an specifischem Gewicht aber nach seiner Beobactus von 4,35 auf 4,63 kommt. Dabei zeige bas optische Berhalten ver und nach dem Glüben Arpstallstructur, die Bolumabnahme nach bes Glüben weise aber auf eine andere Arpstallisation hin, als sie wr tem Glühen bestehe. Für das Erkennen solcher Paramorphosen die besonders auch die Art ihres Vorkommens, sie fänden sich mitten it bichtem unzersetzten Gestein eingewachsen, wo eine Stoffwanderung nut außen oder von außen nicht möglich seh. (Der Paramorphismus und fein Bebeutung in der Chemie, Mineralogie und Geologie. Braunschw. 1854.

Scheerer bezweifelt die Richtigkeit ber Erklärungen Blum's für underere besprochene Fälle, namentlich für die durch Austausch von Bestandtheilen eitirten Umwandlungs-Pseudomorphosen, wo er von den 119 angegebenen Fällen nur 60 gelten läßt, ebenso beanstandet er einen großen Theil von Blum's Verbrängungs-Pseudomorphosen. Rach seinen Erklärungen sind nämlich manche bergleichen Bildungen eines weit complicirteren Ursprunges als man bis dahin angenommen Hatte, denn es stellen sich solche zuweilen als Pseudomorphosen nach Pseudomorphosen heraus. Scheerer nennt diese polygene Pseudomorphosen im Gegensatz zu denen von einem Bildungsstadium, welche er als monogene bezeichnet. Er zählt dahin Calcit nach Barpt, Galenit nach Calcit, Hämatit nach Barpt zc. und hat auf chemischem Wege mehrere von beiden Arten dargestellt. Natürlich werden dadurch, wie er auch zugesteht, nur die Möglichkeiten folcher Processe angedeutet, die übrigens in der Natur vielfach anders gewesen sehn können und zur Zeit meift unbekannt find. (Bemerkungen und Beobachtungen über Aftertroftalle. Braunschweig. 1856. Besonderer Abdruck aus dem Sandwörterbuche ber reinen und angewandten Chemie von Liebig, Ploggendorff und Wöhler. 2. Aufl.)

Delesse macht aufmerkam, daß man oft mit Unrecht von einem fremdartig eingeschlossen Kern auf eine Pseudomorphose des umgebens den Arhstalls geschlossen habe, so von eingeschlossenem Granat auf den überkehstallisirten Besuvian, da auch das Umgekehrte vorkomme, so von Glimmer in Disthen, Andalusit, Staurolith, Chlorit in Magnetit zc. Sehen Mineralien zugleich krystallisirt, was leicht zu begreisen, so können sie sich in allen Berhältnissen umhüllen und durchdringen. Beachtenswerth seh die Umhüllung eines Minerals durch ein anderes, wenn dabei eine gewisse Symmetrie der Arhstallstructur vorkomme, enveloppement avec orientation. Er citirt Beispiele von verschiedenen Mineralien, deren krystallinisches Gesüge radial nach demselben Centum gehe, so daß sie, wie er sagt; eine structure en gocarde zeigen, erinnert an bie regelmäßigen Berwachsungen von Disthen und Staurolith, Rutil und hämatit (Basanomelan), Amphibol und Augit und

ähnlicher, beren beteits am Schlusse bes Artikels Arpstallsgraphie Erwähnung geschah, und hält viele dergleichen Erscheinungen für ein Zeichen einer, wenn auch nicht absolut gleichzeitigen Arpstallisation und wenn auch ein einhüllendes oder eingehülltes Mineral pseudomorphsehn könne, so seh das doch keineswegs immer der Fall. Andererseits erkläre der Jsomorphismus mehrere Fälle, wo man Pseudomorphismus angenommen habe. Er giebt in tabellarischer Jusammenstellung die bekannten pseudomorphirenden und pseudomorphosirten Species. Unter den ersteren erscheinen, wie schon Blum bemerkte, am häusigsken Phrit, Hämatit, Limonit, Duarz und Hydrosilicate mit Talkerde, unter den pseudomorphosirten Liparit, Steinsalz, Baryt, Anhydrit, Gyps, Carbonate. An 1/4 der bekannten (nach Naumann 642) Species komme Pseudomorphismus vor. (Recherohes sur les Pseudomorphoses. Ann. des Mines. t. XVI. 1859.)

Es haben serner über Pseudomorphosen geschrieben: Dr. Gustav Bischos ! Lehrbuch der chemischen und physikalischen Geologie. B. IL 1855. Bespricht aussührlich die im Großen dabei wirkenden chemischen Agentien. G. H. Otto Volger, die Entwicklungsgeschichte der Mineralien der Talkglimmer-Familie x. Zürich. 1865. Dr. G. Georg Winkler, die Pseudomorphosen des Mineralreiches. München. 1855.

Beiträge zur Kenntniß solcher Bildungen und Umbildungen haben geliefert: Breithaupt, Dana, Gloder, Nöggerath, v. Hauer, Knop, Kenngott, H. Müller, Reuß, Sandberger, G. Rose, G. vom Rath, Sillem, Sorby, v. Zepharavich u. a.

Die erwähnten Molecularbewegungen in starren Körpern sind auch von J. F. L. Hausmann besprochen und durch Beobachtungen an neuen Beispielen sestgestellt worden. Ueber die durch Molecularbewegungen in starren leblosen Körpern bewirkten Formänderungen. Göttingen. 1856.

Die pseudomorphen Berhältnisse dürfen nicht unbeachtet bleiben, wenn Räthsel über Anomalien von Krystallformen gegenüber beren

1 Carl Gustav Christoph Bischof, geb. 1792 zu Rürnberg, Professor ter Chemie und Technologie au ber Universität zu Boun. Dischungen vorliegen, ein besonderes Interesse haben sie aber für die Beologischen Erklärungen. Diese Bildungen sind übrigens zuweilen so trügerisch, daß selbst der vielgeübte Arpstallograph Weiß die Haptorits Arpstalle (Pseudomorphosen von Quarz nach Datolith) für ächte erklärt und als ein Analogon von Calcit und Aragonit angesehen hat, obwohl sie von Levy und Philipps richtig gedeutet worden waren. (Abh. der Berliner Alabemie 1829.)

Eine interessante Quelle ber Arpstallbildung hat Becquerel ¹ tennen gelehrt, welcher Arpstalle mittelft eines sehr langsam wirkenden galvanischen Stromes darstellte. Er experimentirte mit einer in Usorm gebogenen Röhre, welche er an der Biegung mit Thon oder Sand (als Diaphragma) füllte und in die beiden Schenkel verschiedene Flüssigsteiten goß, die er mit einem Aupserstreisen verband. Er erhielt in dieser Beise Arpstalle verschiedener Salze und Schweselverbindungen. (Mehrere Aussätze in den Ann. de Chim. von 1827—1832; Instit. 1853.)

Ebelmen ² machte ebenfalls eine neue Art solcher Bildungen bekannt, indem er Lösungsmittel im Schwelzsluß auf verschiedene Berbindungen anwendete und durch gesteigerts fortgesetzte Sitze erstere wieder entfernte. Als solche Lösungsmittel gebrauchte er die Borsäure und den Borax. Er hat eine Reihe von Mineralien, deren künstlich dargestellte Wischungen er in besagter Weise auflöste, in Arpstallen erhalten und verwandte neue Species gebildet, so in der Reihe der Spinelle u. a. (Ann. de chim. et de phys. 22. 1847 und 33. 1851.)

Die Zersetung slüchtiger Substanzen bei erhöhter Temperatur oder deren Einwirkung auf bestimmte Mischungen war zum Zweck von Arpstallbildung ebensalls Gegenstand der Forschung. Wöhler stellte Arpstalle von Chromoph ber, indem er den Damps von Chromsuperschlorid durch Glüben zersetzte (Pogg. B. 33. 1834), Aimé verwandelte

¹ Anton Cafar Becquerel, geb. 1788 ju Chatillon fur Loing, Departement Loiret, Professor am Musés d'histoire naturelle in Paris.

² Jatob Joseph Ebelmen, geb. 1814 zu Baume les Dangs, Departement Doubs, gest. 1852 zu Sebres, Ingénieur en ches des Mines, Prosessor der Docimasie an der École des Mines (1840) und Administrator der Porcellansabrit zu Sedres (seit 1847).

Chloreisen durch einen Strom von Schweseltvasserstoff in Anti(Bullet. de la soc. géol. de France. Tom. VI. 1835), Daut:
hat durch ähnliche Zersetung von Dämpsen von Zinnchlorid warden Zitanchlorid, bei Zutritt von Wasserdamps, Artikalle von Zinner (rhombische) und Titanogyd erhalten; durch Ginwirkung von Sichporchlorid auf glübenden Kall, Arhstalle von Apatit; Durckerhielt Bismuthin: und Antimonit:Arhstalle durch Zersetung warden Schlorwismut und Chlorantimon mit Schweselwasserstoff in der Gintige 2c. (Daudrée, Comptes rendus le l'Acad. XXIX. 1849.)

Daubrée hat ferner gezeigt, daß bei Einwirkung von Chin filicium auf rothglühende Rallerde, Tallerde, Thonerde 2c. frefil firter Quary und verschiedene Silicate, Wollastonit, Chrosolith, Difte-Diopsid, Feldspath, Granat 2c. erhalten werden können; burch & liche Anwendung von Chloraluminium — Rorund, Spinell, Gabrie (L. Instit. XXII. 1854). Wie Substanzen, welche unter gewöhnlich Berhältnissen von Druck und Temperatur unlöslich find, bei ftarke Drud und erhöhter Temperatur gelöst und aus ber Löfung banz = Arpstallen erhalten werden können, hat Schafhäutl an ber Rie erde gezeigt, die er auf solche Weise in Wasser löste und dermi Quarzfrhstalle erhielt. (Münchner Gelehrte Anzeigen 1845. Arti-S. 557.). Ebenso löste Böhler bei einem Drucke von 10-1: Atmosphären und einer Temperatur von 1800 — 1900 Apophokt : Waffer und erhielt daraus Krystalle dieses Minerals. (Ann. de Chem. und Pharmac. LXV. 1849.) Diese Bersuche find in größens Ausbehnung von Senarmont und Daubrée 2 weiter geführ worden. Senarmont erhipte bie Substanzen, welche aufeinand wirken und ein Lösungsmittel z. B. durch Entbindung von Robie

¹ R. Emil Schafhäutl, geb. 1803 am 16. Febr. zu Ingolftabt, Fofessor ber Geognosie an ber Universität zu München und Conservator ber gegnostischen Gaatssammlung baselbst.

² Paul Daubree, geb. 1814 am 25. Juni zu Met, Ingenieur des Mines, Professor ber Mineralogie und Geologie an ber Facultät ber Bisso-schaften zu Straßburg.

äure kräftiger machen sollten, in geschlossenen in einen Flintenlauf zeschobenen Röhren. Er stellte auf diese Weise durch Erhitzen einer Schung von doppelt kohlensaurem Natrum mit Rieselkali und Nealgar trystallisirten Quarz dar, mit anderen geeigneten Lösungen Calcit, Magnesit, Baryt und eine Neihe von Sulphureten. Ebenso brachte Daubrée durch starkes Erhitzen von Wasser in einem geschlossenen eisernen Apparat mit den geeigneten Substanzen verschiedene Silicate zur Lösung und Arystallisation. (De Senarmont, Expériences sur le sormation artiscielle de quelques minéraux par voie humide. Ann. de ehim. et de phys. t. XXXII. Daubrée, Études et expériences synthétiques sur le métamorphisme et sur la sormation des roches cristallines. Paris 1860.)

Die Wirkung langsamer Bildung der krystallisterenden Verbindung mittelst Dissussion oder durch Mischung mittelst poröser Scheidewände haben beobachtet: Macé (Comptes rend. 36. 1853), Drevermann (Ann. de chim. Pharm. 87. 1853). Bohl (ebendas. 88.) und Ruhlsmann (Instit. 1855).

Auch die älteren Erfahrungen, daß aus dem Schmelzsluß Krystalle gebildet werden, sind wieder aufgenommen und bereichert worden. Arbeiten hierüber haben geliefert: Hausmann Specimen erystallographiae metallurgicae. 1820; Mitscherlich, Abhandl. der Berliner Alabemie von 1822 und 1823; Berthier, Recherches sur la susibilité des silicates; Gaubin, welcher durch Schmelzen von Alaun, Korund darstellte, Comptes rendus de l'Acad. t. V. 1837; G. Rose, Ueber die Krystallsorm der rhomboedrischen Metalle 1850; Bischof, Manroß u. a. (Bergleiche A. Gurlt, Uebersicht der pprogenneten fünstlichen Mineralien. Freiberg 1857.)

Dergleichen Untersuchungen sind nicht nur für die Mineralogie von Interesse, sie sind es in noch höherem Grade für die Geognosie und Geologie. Der alte Streit der Reptunisten und Plutonisten hat damit eine wesentliche Beränderung erlitten; die sonst angeführten Belege zur Stützung der einen oder der anderen Ansicht haben sich nicht als allgemein giltig bewährt und man hat erkannt, daß dieselbe Plineralspecies auf den verschiedensten Wegen in Arpstallen at:

Andere Untersuchungen waren auf die Bedingungen welltenener Ausbildung der Arhstalle, ihre Größe, mehr oder welltstächenreiche Barietäten zu gerichtet.

Es ist schon im vorigen Zeitraum erwähnt worden, bag Lebler. zahlreiche Bersuche über Darstellung von Arpstallen angestellt und = eigene Schrift über die Runft solche Bildungen zu leiten herausgude Er nannte diese Runft Arpstallotechnie. Er führt an, \Xi man, um aus Salzlösungen vollkommene Arpstalle zu exhalten, & fäße mit flachem Boben gebrauchen musse, daß eine geeignete Iperatur zu beachten und ebenso die Lage und Stellung des Article welcher vergrößert werden soll. Er bemerkt, daß man Fehler, wir burch Zufälle des Contakts an Arpstallen entstanden, wieder en bessern könne, daß das Wachsen keine bestimmte Grenze habe und bei jeder Theil eines Arpstalls, wie klein er sehn möge, selbst ein ka ganzen ähnlicher Arpstall sep, daß z. B. ein Oktaeber, welchet = tausend Stude zerbrochen werbe, durch eine Beiterbildung tan-Oktaeber gebe, welche von dem zerbrochenen nicht verschieben seper = (De la Cristallotechnie ou Essai sur les Phénomènes de la Cristallotechnie stallisation. 1802.)

Beubant hat diese Forschungen sortgesett. Er erkennt als liefache entstehendet Formberschiedenheit die Beimengung einer strest artigen Substanz. So erhielt er aus einer Lösung von Shlornature das Salz in Oktaedern durch beigemengten Harnstroff, Alaun krosaffirte in anderen Modisitationen aus einer Lösung in Salpetersüsse oder Salzsäure, als aus Wasser u. s. w. (Ann. de Mines. 1818) Diesen Gegenstand behandelt ferner eine Abhandlung von R. Batter nagel "über den Wirkungskreis der Arnstalle" (Kaskner's Archiv. T. 1825). Er brachte künstliche Flächen an verschiedenen Salzkrystallen durch Anschleisen oder Anschneiden hervor und legte dann diese Arstalle in eine gesättigte Lösung desselben Salzes. Dabei bemerkte a daß die künstlichen Flächen sich sortbildeten, wenn sie combinations

ähig waren, außerdem aber vernarbten. Er erhielt so Flächen und Formen, welche bei den angewandten Salzen sonst sehr selten sind, 28. den Ppramidentvürfel a: 2a: ∞ a am Chlornatrium, die Flächen des gewöhnlichen Pentagondodekaeders am salpetersauren Bleioxipb (das Rhombendodekaeder konnte er daran nicht hervorbringen), vie Flächen eines Triatisoftaebers am Alaun u. s. w. Er unter: juchte auch wie weit ein gebildeter Arpstall wirken könne, um Arpstalle einer Lösung auf sich abzulagern und überzog Arpstalle mit bünnen Schichten von Lack ober Wachs, wo er dann weitere Vergrößerung mit Einschluß der frembartigen Schichte bemerkte. Aehnliche Bersuche hat Ropp angestellt und gefunden, daß der Ueberzug, wozu er gefärbtes Collobium gebrauchte, den eingeschlossenen Arpstall nicht überall vollsommen bede, wenn ein Fortwachsen stattfinde. (Ann. der Chemie und Pharm. 94. 1855.) Untersuchungen über das Beiterwachsen verftümmelter, ober mit fünftlichen Flächen versehener Arpstalle, sind ferner von Marbach (Compt. rend. XLIII. 1856), Pafteur (Instit. 1856) und v. Senarmont (Pogg. Ann. C. 1865) angestellt worden und ebenso von R. v. Hauer (Sipungsb. der Wiener Atademie der 23. B. 39 und 40. 1860).

v. Hauer erkannte, daß die gleiche Arpstallform zweier Salze nicht hinreiche, um eine Fortbildung des Arpstalls eines Salzes in einer Lösung des andern zu bewirken, sondern daß auch der gleiche Thus der chemischen Zusammensetzung in beiden dazu nöthig setze nennt in dieser Weise gebildete Arpstalle episomorphe und die hieher gehörigen Erscheinungen Episomorphismus. v. Hauer stellte unter anderem dergleichen Arpstalle aus der Gruppe des schweselsauren Magnesia-kali dar mit folgenden übereinander krystallisierten Mischungen:

$$\ddot{C}_{0}\ddot{S} + \ddot{K}\ddot{S} + 6\dot{A}$$
 $\ddot{C}_{u}\ddot{S} + \ddot{K}\ddot{S} + 6\dot{A}$
 $\dot{M}_{g}\ddot{S} + \ddot{K}\ddot{S} + 6\dot{A}$
 $\dot{M}_{g}\ddot{S} + \ddot{H}^{4}NO$
 $\begin{cases} \ddot{S} \\ \ddot{C}_{r} \end{cases} + 6\dot{A}$

welcher 1789 in seinem Traité élémentaire de Chimie die nou le brennungslehre darlegte, das Wägen und Meffen in der Chaix : gemeiner und genauer eingeführt und die Lehre von den dem: Proportionen trat bald bestimmter auf, zunächst durch die Ade: von J. B. Richter 1 (Anfangsgründe ber Stöchiometrie 3 8 Breslau und Hirschberg 1792—1794), Prouft, Gaplussac, 2: ton, und vorzüglich durch eine Reihe ausgezeichneter Untersicher von Bergelius, während bie demischen Zersetzungen, welche mit Entbeckung bes Galvanismus (burch Galvani 1791) mittelft ba = Bolta 1800 conftruirten Säule, von Davy, Richolfon, Carlie. Berzelius, Hisinger u. a. vorgenommen wurden, eine die chemische Theorie anbahnten, welche, nach J. 28. Ritter's Berz vorzüglich Berzelius zum Bertreter hatte. Berzelius bat fe-Glück auf die verschiebenen Mineralmischungen angewendet und nach ::: Regeln die salzartigen Berbindungen bestimmt, welche sie zusum: setzen. Diese hat er bann mit Zeichen in Formeln barzustellen ge

Die Zahl der chemischen Elemente ist durch die genaueren Scheidungsmethoden, abgesehen von den Radikalen der schon stüber kannten Erden und Alkalien, welche man isolirte, bedeutend vernetworden.

Im Jahre 1801 entbeckte Hatschett² in einem Mineral E Massachusetts das Tantalum und nannte es Columbium. 1805 sand Ekeberg³ dasselbe in schwedischen Mineralien und nannte E Tantalum. 1809 zeigte Wollaston, daß das Tantalum E Columbium dieselbe Substanz sepen.

1803 entbeckte Wollaston das Palladium und 1804 & Rhodium im Platin. 1804 entbeckte Smithson Tennant' 12

¹ Jeremias Benjamin Richter, anfangs Bergprobirer ju Build farb 1807 als Affessor ber Bergwerksabministration und Arcanist an ber karcellanfabrit zu Berlin.

² Charles Batichett, geb. 1765, geft. 1847 ju Chelfea bei Londes.

^{3.} Andere Guftaf Eleberg, geb. 1767 zu Stocholm, geft. 1813 ju ling

⁴ Smithson-Tennant, geb. 1761 zu Selby in Portsbire, gek. 1866 ju Boulogne.

Sollet-Descotils 1 bas Osmium und Zridium, ebenfalls im Blatinsand.

- 1811 wurde von Courtois 2 das Job in der Asche von Seerflanzen aufgefunden, 1817 von Arfvedson 6 das Lithion im Betalith, Spodumen und einigen Turmalinen und in demselben Jahre von Berzelius das Selen in dem Schlamm, welcher sich bei der Fabrication der Schweselsäure zu Gripsholm absetze. Der dazu diesnende Schwesel stammte aus Fahluner-Schweselsies.

1818 entbedte Stromeper 4 (mit ihm Hermann, Reißner und Karsten) das Cadmium in schlesischem Zinkoppt und Zink.

1825 wurde von Berzelius die (jetzige) Thorerde im Thorit entbedt und 1826 von Balard 5 das Brom in der Mutterlauge des Meerwassers.

1830 erkannte Sefftröm in Taberger-Eisenerzen ein eigenthümsliches Metall, welches er Banadium nannte. Del Rio, ein Spanier († um 1849) hatte dasselbe schon 1801 in einem megikanischen Bleierzentbeckt und Erhthronium genannt, als eigenthümlich aber auf die Austorität von Collet-Descotils hin wieder aufgegeben, da es dieser für Chrom hielt. Wöhler zeigte (1831) die Joentität vieser Metalle.

1838 entbedte Mosanber 8 bas Lanthan in Cer-Berbindungen

- 1 D. B. Collet-Descotils, geb. 1773 ju Caen, geft. 1815 ju Paris.
- 2 B. Conrtois, geb. 1777 zu Dijon, gest. 1838 zu Paris, erst Pharmacent, bann Galpetersabritant und Praparator chemischer Produtte.
- 3 3. Aug. Arfvebson, geb. 1792 ju Slagerholms-Brut, geft. 1841 ju hebensoe.
- 4 Friedr. Stromeper, geb. 1778 zu Göttingen, gest. 1835 baselbst als Prosessor ber Chemie.
- 5 A. Jerome Balard, geb. 1802 zu Montpellier, Professor ber Chemie an ber Facultät bes Sciences und am Collège be France zu Paris.
- * Rile Gabriel Sefftröm, geb. 1787 ju Ilsbo Soden, geft. 1845 ju Stockholm.
- 7 Friedrich Wöhler, geb. 1800 zu Cschersheim bei Frankfurt a. M., Prosessor ber Chemie an der Universität zu Göttingen, stellte das Aluminium dar (1827), das Berillium und Pttrium (1828) 2c.
- 8 C. Guftav Mosanber, geb. 1797 zu Calmar, geft. 1858 zu Angsbolm bei Drottningholm.

und 1848 das Dibhm, Erbium und Terbium (Begleiter bes Pttriums).

1844 entbedte Claus 1 bas Ruthenium in Platinrückftanben und 1845 H. Rose 2 bas Niobium in einem Mineral von Bodensmais in Bapern, Niobit. Manche andere als Niob haltig angesprochene Mineralien, Eugenit, Samarskit zc. enthalten eine Säure, deren Radicale ich (1860) als eigenthümlich angesprochen und Dian genannt habe.

Sehr wenig gekannt ist die von Svanberg 3 (1845) im norwegischen Zirkon als eigenthümlich bezeichnete Norerbe.

Mehrere dieser neuen Elemente sind weiter in verschiedenen Risneralien aufgesunden worden. So das Jod im Jodargyrit von Bauquelin (1825), das Brom im Bromargyrit von Berthier (1841) und im Embolith von Plattner (1847); das Lithion im Amblygonit von Berzelius (1820) und im Lithionit von C. Gmelin (1820); das Palladium im Palladiumgold von Berzelius (1835), das Selen in einer Reihe von Berbindungen mit Blei von H. Rose (1824, 1825), serner im Eukairit und Berzelin von Berzelius (1818), im Selenquecksilberzink von del Rio (1820), im Onofrit von Kersten (1825), im Lerbachit v. H. Rose (1825), im Tiemannit v. Marr (1828) und im Naumannit v. H. Rose (1828).

Das Banadin fand man in mehreren Mineralien als Banadins säure, so entdeckte es Bolborth im Bolborthit (1838), Bergemann im Dechenit (1850), Fischer und Refler im Guspnchit (1854) und Damour im Descloizit.

Das Lanthan wurde als Oxyb im Monazit erkannt von Kersten (1840), im Bodenit von Kerndt (1848), im Tritomit von Berlin (1851) und im Lanthanit von Smith.

¹ C. Ernst Claus, geb. 1796 zu Dorpat, Professor ber Pharmacie an ber Universität baselbst.

² Peinrich Rose, geb. 1795 am 6. August zu Berlin, Professor ber Chemie baselbst.

^{3 &}amp; Friedr. Svanberg, geb. 1805 ju Stocholm, Professor ber Chemie und Physik taselbft.

Aber auch viele Elemente und beren Ozybe, welche vor 1800 nur in wenigen Mineralien entbeckt waren, sind nun wiederholt aufsefunden und nachgewiesen worden.

So die Phosphorsäure im Watvellit von Fuchs (1816), von deunselben im Lazulith (1818) und im Wagnerit (1821); von Berzes l'i u's im Amblygonit (1820) und in einer Reihe von Kupferogyds, Gisenogyds und Bleiogyds-Berbindungen.

Die Borsäure erkannte Klaproth im Datolith (1806) und im Botrpolith (1810), Bogel im Azinit und Lampadius und Bogel im Turmalin (1818), G. Rose im Rhobizit (1834), Heß im Hororacit (1834), Hapes im Borocalcit (1848), Ulez im Boronatrocalcit (1849), Erni im Danburit (1850) und Bechi im Larberellit (1853).

Das Fluor wurde aufgefunden im Arpolish von Abildgaard (1800), im Pttrocerit v. Gahn und Berzelius (1814), im Chons drodit von Sepbert, in vielen Glimmern.

Das Chlor hat Ekeberg im Sodalith nachgewiesen (1811), Pfaff und Stromeher im Eudialyt (1819) und in mehreren Bleiverbindungen hat man es aufgefunden.

Berillerde entdeckte Bauquelin im Euklas (1800), Sepbert im Chrysoberill (1824), Hartwall und G. Bischof im Phenakit (1833), A. Erdmann im Leukophan (1841); die Zirkonerde fand Scheerer im Wöhlerit (1843), Sjögren im Katapleiit (1850), Berlin im Tachpaphaltit (1853).

Die seltene Pttererbe wurde im Fergusonit von Hartwall (1828) und im Eugenit von Scheerer (1841) gefunden und die Barpterbe in kieselsauren Berbindungen, in welchen man sie vorher nicht beobachtet hatte, so im Brewsterit von Connel (1832), im Edingtonit von Hedde (1855) und im Halophan von Sartorius von Waltershausen (1855).

Die Titansäure fand Berzelius im Polymignit (1824), G. Rose im Perowskit (1840), A. Erdmann im Reilhauit (1844), Withney im Schorlamit (1844), man entbeckte sie ferner in einer Reihe von Eisenverbindungen.

Die Chromfäure hat Berzelius im Bauquelinit nachgewiese (1818) und Hermann im Phonicit (1833).

Das seltene Tellur entbeckte G. Rose im Heffit (1829) und chemi im Altait (1830), Wehrle im Tetradymit (1831).

Das Cabmium haben Connel und Thomson im Greence: aufgefunden (1840).

Da man im vorigen Zeitraum bas Aufschließen unlöslicher & 3: cate nur mit Anwendung von Alfalien kannte, so waren diese selfin bergleichen Berbindungen auf solche Weise nicht zu bestimmen, et war daher ein großer Gewinn, Aufschließungsmethoben zu finder welche die Bestimmung der Alkalien zuließen. Eine solche Retter durch Anwendung von salpetersaurem Barpt wurde zuerst von E: lentin Rose, 'd. j. (1802) bei der Analyse eines Feldspaths = braucht. Diese Methode ist dann (mit Anwendung von kohlensauen Baryt) vielfach abgeändert und verbessert worden und 1823 hat Ber gelius auch das Aufschließen mit Flußsäure eingeführt. Cine and: Art von Aufschließen durch Bersetzen des krystallifirten unlöslichen licats in den amorphen Zustand, wo dann in vielen Fällen Löslicklei eintritt, wie Fuchs zuerst bemerkte, habe ich zur Analyse von Granace und Besubian (1825 und 1826) angesvendet. — Die schwierige Zersetum der Aluminate und des Korunds hat H. Rose durch Antvendung ver schwefelsaurem Rali beseitigt (1840); Berzelius hatte biefes Si schon früher zur Zerlegung ber Tantalate mit Bortheil gebraucht.

Bei der großen Verbreitung der Eisenstyde in den Mineralmischungen war es von besonderer Wichtigkeit, den Gehalt an Drit und Orydul zu bestimmen. Es sind dazu mehrere Rethoden angegeben worden, die vorzüglichste aber von Fuchs (1831) mittelst Antvendur; von kohlensaurem Kall und kohlensaurem Baryt und eine andere (1832 mittelst metallischen Rupsers; für unlösliche Mineralien erprobte sich zu diesem Zweck sehr gut ein Ausschließen mit Borarglas nach des Borschlage Hermann's.

¹ Balentin Rose, geb. 1762 zu Berlin, gest. 1807 ebenta, Apotheter in Berlin und Affessor bes Obercollegium Medicum.

Auch die von Gap-Lussac (1832) angeregte und von Fr. Mohr, J. v. Liebig, Marguerite, R. Bunsen, A. Streng u. a. ausgebildete Titrirmethode hat der Mineralanalpse mehrsache Dienste geleistet, und Bunsen und Kirchhoff haben in jüngster Zeit ein neues, höchst interessantes Mittel zur qualitativen Analyse an den Linien erkannt, welche von erhipten slüchtigen Substanzen im Spectrum in verschiedener Weise erscheinen und zum Theil schon früher von Herschel, Foucault, W. A. Miller, Wheatstone und Stokes beobachtet worden sind. Bunsen und Rirchhoff haben damit zwei neue Malien entdeck, deren Radicale sie Cäsium und Rubis dium nennen. (Poggend. Ann. B. CX. 1860 u. CXIII. 1861.)

Bezüglich der speciellen chemischen Untersuchungen der Mineralien sind im II. Theile die Ramen und Leistungen der Analytiker verzeichnet, soweit es für den Iwed dieses Werkes geeignet schien und möglich war. *

Sowie die genaue Renntniß der Mischung bekannter und neuer Mineralspecies erforscht und auf vielsache Weise geprüft wurde, ebenso mehrten sich die chemischen Mittel der für den Mineralogen unentbehrlichen qualitativen Prode und dazu wurde besonders der Gebrauch des Löthrohrs verbessert und erweitert. Auch hier ging, als ein Schüler Gahn's, Berzelius voran und publicirte im Jahre 1820 (deutsch 1821) seine bekannte Abhandlung über die Anwendung des Löthrohrs in der Chemie und Mineralogie, welche vier deutsche Auflagen erlebte und in's Französische, Englische, Italienische und Russische übersetzt wurde. Chemiker und Mineralogen bemühren sich auf diesem Wege, characteristische Reactionen auszumitzeln, welche noch gegentvärtig in Anwendung sind. So zeigte Fuchs (1818), wie phosphorsaure Verbindungen durch Beseuchten mit Schweselsaure an der grünlichen Färzbung der Flamme, die sie dann der Löthrohrssamme ertheilen, zu

¹ R. Bilbelm Bunfen, geb. 1811 am 81. Marz zu Göttingen, Profeffor ber Chemie an ber Universität zu Beibelberg.

² G. Robert Rirchhoff, geb. 1824 am 12. März zu Königsberg, Professor ber Physik an ber Universität zu Beibelberg.

³ Eine sehr vollständige Angabe aller Mineralanalysen bis 1809 sindet sich in hany's Tableau comparatis, seconde partie p. 121 sq.

erlennen find; Smithson 1 gab' (1823) das Berfahren an, Sulr= burch Schmelzen mit Soba im Reductionsfeuer zu zersetzen und E von eingetretener Heparbilbung daburch zu überzeugen, daß war de Fluß auf blankem Silber mit Wasser beseuchtet, wo man bann w den entstehenden bräunlichen oder schwärzlichen Flecken auf die Schwie fäure in der Probe schließen kann; 1824 zeigte er eine Methode, flächt Substanzen durch Erhitzen der Probe auf einem rinnenförmigen Plaz blech, welches an eine Glasröhre gesteckt wird, in diese Röhre zu trede und erkannte damit die Flußsäure im Flußspath und Topas: 185 beschrieb Turner 2 ein Berfahren zur Entbeckung bes Lithions bur Schmelzen der Probe mit Flußspath und schweselsaurem Anmonie es wird bei Gegenwart von Lithion die zuerst von Chr. Gmelin! beobachtete rothe Färbung der Flamme hervorgebracht; ebenso gab e mit Anwendung von Flußspath und saurem schwefelsaurem Rak (1836ein Mittel an, die Borsäure in unlöslichen Silicaten durch die babent hervorgerufene grüne Färbung ber Flamme zu entbecken. gab (1827) ein Mittel zum Auffinden des Ralis an, indem er Rick orph in Borar löste und dann die Probe beischmolz, wo bei einen Gehalt derfelben an Kali bas Glas eine blag blaue Farbe annimm Harkort war es auch, welcher zuerst zeigte, wie bas Löthrohr sells zu quantitaven Bestimmungen dienen könne und wendete es zur Silba probe an ("die Probirkunst mit dem Löthrohr." 1. Heft. Die Silber probe. Freiberg 1827).

Eine einfache Reaction, wie durch Befeuchten einer geschmolzenen Probe mit Salzsäure ein Rupfergehalt durch blaue Färdung der Flamme entdeckt wird, habe ich (1827) angegeben; H. Gericke schlägt (1855)

¹ J. Lewis Macle Smithson, gest. 1829 zu Genua, natürlicher Seb-

² Edward Turner, geb. 1796 auf Jamaica, geft. 1887 ju Dampftest bei London, Professor ber Chemie an ber Universität daselbst.

³ Christian Gottlob Gmelin, geb. 1792 zu Tübingen, geft. 1861 taselbst, Professor ber Chemie und Pharmacie.

⁴ Eduard Hartort, geb. 1797 zu Hartorten in ter Grafichaft Mark gest. 1835 zu Galveston in Texas, als Oberst im Texanischen Heere.

vor, die Salzsäure durch Chlorfilber zu ersetzen. 1837 zeigte Berzelius die Reduction von Schwefelarsenik und arsenichter Säure im Glasstolben durch Antwendung einer mit Sodalauge getränkten Kohle. Mehrere Proben auf Kalk, Molybbänsäure z. sind 1839 von Plattner publicirt worden, welcher die Methode Harkorts zur quantitativen Bestimmung auch auf Kupfer, Blei und andere Metalle ausdehnte und sein Berfahren in, dem Werke "die Probirkunsk mit dem Löthrohr von Karl Friedrich Plattner. Freiberg 1834; 2 ed. 1846 und 3 ed. Leipzig 1853" ausssührlich mitgetheilt hat.

Da sich die oben erwähnten Bersuche Saussure's, die Schmelze grade der Mineralien annähernd durch das Löthrohr zu bestimmen, nicht practlich erwiesen haben, so habe ich analog der Härtestale eine Schmelzstale von sechs Normalstusen, zwischen Antimonit und Bronzit, vorgeschlagen und gezeigt, wie viele sehr ähnliche Mineralien dadurch leicht unterschieden werden können (Erdmann's Journ. X. 1837).

Die bisher besprochenen Bersuche sind alle mit dem gewöhnlichen Löthrohr und mit atmosphärischer Luft angestellt worden, ein Apparat, um mit comprimirtem Sauerstoffgas oder auch mit Anallgas, wie der Amerikaner Robert Hare² zuerst (1802) gethan, zu operiren, ist von dem Rechaniker John Rewmann in London nach Angabe des Mineralogen J. Brooke (A new Blowpipe. Ann. of Phil. VII. 1816) hergestellt worden und Clarke³ untersuchte damit alle damals für unschmelzbar geltenden Mineralien. Die hervorgebrachte Hitze war so groß, daß, wie er sagt, Unschmelzbarkeit als Character der Mineralien gänzlich verschwand. Er schmolz, Platin, Quarz, Chalcedon, Zirkon, Spinell, Sapphir, Chrysoberill, Andalusit, Wavellit, Disthen, Talk 2c. (Schweiggers Journ. B. 18. 1816. B. 20. 21. 22). Rewmann

¹ Karl Friedrich Plattner, geb. 1800 zu Klein-Waltersborf bei Freisberg, gest. 1858 zu Freiberg.

² Robert Hare, geb. 1781, gest. 1868 zu Philadelphia, Professor ber Chemie an der Universität baselbst.

³ Ebm. Daniel Clarke, geb. 1769 ju Willington, Suffer, geft. 1822 ju Cambridge, Professor ber Mineralogie an ber Universität baselbft.

wendete Wasserstoff und Sauerstoff gemischt an, Harn hatte sie in getrennten Röhren zusammenströmen lassen. Die letztere Art wurde später wieder ausgenommen und es ergab sich mit solchem Gebläse eine Reihe sehr interessanter Erscheinungen, aber gerade wegen der außervordentlichen Hise, die Alles schmolz oder verstücktigte, erwied sich, abgesehen von der Sinsachheit des Instruments, der Gebrauch des gewöhnlichen Löthrahrs sur die Unterscheidung der Mineralien zweismäßiger, und wird das Reumann'sche Gebläse nur in besonderen Fällen angewendet. Ueber andere Gebläse mit Alsoholdamps, Terpenstinösdamps, mit Anwendung von Gasslamme 2c. s. Theodor Scheeper's "Löthrohrbuch." Braunschweig 1851.

Zum Gebeihen ber Mineralchemie im gegentvärtigen Jahrhunbert trugen aber außer den Arbeiten Einzelner wesentlich auch die systematisch geordneten Lehrbücher bei, welche die mannigfaltigen Erfahrungen gesammelt und erläutert zum Studium barhoten und zugänglich machten. Es find hier unter den älteren zu nennen: Das Handbuch der chemischen Analyse der Mineralkörper von 28. A. Lampadius. 1 Freiberg 1801, mit Nachträgen 1818, und das Handbuch ber analytischen Chemie 2c. von C. H. Pfaff, 2 2 Bbe. Altona 1821—22; 2 ed. 1824 und 1825; von den neueren: Das Handbuch der analytischen Chemie von H. Rose, zuerst 1829, dann in mehreren Auflagen, zulett 1851 in 2 Bänden erschienen. Ramentlich hat dieses Buch zur Verbreitung ber Mineralanalyse beigetragen und zur Gewinnung einer correcteren Einsicht in die Mischungsverhältnisse ber unorganischen Naturkörper, denn die betreffenden Arbeiten wurden nun nach wohl geprüften Methoden ausgeführt und konnten auch von vielen Mineralogen, welche nicht eigentlich Chemiker waren, ausgeführt werden. Die Bermehrung der Anleitungen zur Mineralanalpse in der

¹ Wilhelm August Lampabius, geb. 1772 zu Dehlen im Berzogthum Brannschweig, geft. 1842 zu Freiberg, Professor ber Chemie und Hittentunde an der Bergakademie.

² Christian Beinrich Pfaff, geb. 1778 zu Stuttgart, gest. 1852 ju Riel, Professor ber Medicin, Physik nub Chemie baselbst.

neuesten Zeit, durch Wöhler, Rammelsberg, Fresenius, Elsner, Will u. a. spricht für den Werth, welcher der Chemie in der Minera-Logie zuerkannt wird, und es ist kaum zu begreifen, wie sich die Mohs'sche Schule dagegen erklären konnte und wie es früher der Mahnungen bedurft hat; welche vorzüglich von Berzelius und Fuchs wiederholt deshalb an die Mineralogen ergangen sind.

Waren schon zu Ende der vorigen und im Anfange der gegenstwärtigen Periode viele Mineralmischungen in der Art bestimmt, daß an ihnen die Ersahrungen der chemischen Proportionen geprüft werden konnten, so geschah dieses doch erst in umfassender Weise um 1811 durch Jakob Berzelius. Dieser außerordentliche Mann war geboren zu Wasversunda dei Linköping in Ostgothland am 29. August 1779 als der Sohn eines Schulvorstands, studirte 1796 zu Upsala Medicin und wurde 1802 Doctor der Medicin und adjungirter Prosessor der Chemie und Pharmacie an der medicinischen Schule zu Stockholm, 1807 wirklicher Prosessor an dieser Anstalt. 1808 wurde er Mitglied der Stockholmer Alademie, 1810 Präsident derselben und 1818 ihr beständiger Secretär. In diesem Jahre wurde er bei der Krönung des Königs Karl Johann in den Adelstand erhoben und 1836 bei Geslegenheit seiner Berheirathung in den Freiherrnstand. Er starb am 7. August 1848 zu Stockholm.

Die zahlreichen Analysen, welche Berzelius angestellt hatte, um die Mischungs ober Atomgewichte der Elemente genau zu bestimmen, hatten ihn zu einer Diskussion der Mineralmischungen vordereitet und indem er an diesen die Gesetze wieder aussuchte, welche die chemischen Präparate zeigten, beschäftigte er sich mit ihnen zum Frommen der Wissenschaft ebenso eifrig, wie ihrer Zeit Rlaproth und Bauquelin. Er untersuchte sast alle damals bekannten Species und wiederholte die

Für die specielle Charasteristil der Mineralien habe ich das chemische Berhalten vielleicht zwerst aussührlicher als andere benüht und eine Bestimmungsmethode der Species darauf gegründet. Bergl. meine Charasteristil der Mineralien, 1. Abth. 1830, 2. Abth. 1831 und "Taseln zur Bestimmung der Mineralien mittelst einfacher chemischer Bersuche auf trodenem und nassem Wege, 1838" — davon die 7. Aust. 1861.

älteren Analpsen, namentlich wenn die stöchiometrische Berechnung = fehlerhaftes Resultat anzeigte.

In einem hiftorischen Bericht über die Lehre von den bestimmer Berhältnissen bei chemischen Verbindungen, welchen er im Jahre leit an die Akademie zu Stockholm erstattete, spricht er als Enderstet folgenden Satz aus:

"Wenn sich zwei Rörper in mehreren Verhältnissen verbiede können, so sind diese Multipla des einen Körpers mit ganzen Jahla Wenn sich oxybirte Körper verbinden, so ist der Sauerkoff 🕾 am wenigsten sauerstoffhaltigen ein gemeinschaftlicher Divisor für s Sauerstoffgehalte ber übrigen ober diese sind Multipla von jenem = einer ganzen Zahl. Brennbare Rörper verbinden sich in einem solde Berhältnisse, daß wenn sie oppbirt werben, ber Sauerstoff bes eine bem bes andern entweder gleich oder davon ein Rultiplum mit eine ganzen Zahl." (Schweigger's J. B. II. 1811 S. 322.) Rach bieier Gesetzen, welche die Ersahrung bewährt hatte, prüfte Berzelins Analysen und construirte die Verbindungen der Mischung. mußten auch die Verbindungen der Riefelerde in die Reihe der Salz gebracht werden und ähnlich die Schwefelverbindungen. Um aber die Berhältnisse gehörig darzustellen, gebrauchte er Zeichen und wähle bazu den Anfangsbuchstaben des lateinischen Namens eines jeden de mentaren Stoffes, welchem, wo er für mehrere Clemente derselbe wer noch ein unterscheibender Buchstabe beigefügt wurde, z. B. 8 = sulphur. Si = silicium, St = stibium, Sn = stannum u. s. f. Die descide Zeichen brücken immer ein Mischungsgewicht (Atom, Bolumen) aus wenn mehrere dergleichen angegeben werben sollen, so geschicht es buch Bahlen. So gibt er (1815) die Orphe des Rupfers an = Cm + 0 und Cu + 20; die Schwefelsäure = S + 30; Wasser = 2H + 0: so für Kupfersulphate: CuO + SO; CuO + 2SO. Die Formel bei Kalialauns schrieb er bamals 2(AlO + 280) + (Po + 280) (Schweigger's Journ. B. 13. 1815. S. 240.)

Berzelius erkannte bald, daß biese Formeln unnöthigerweit: zu viel sagen, und für die zusammengesetzteren Mischungen nicht webi Mentlich für die Silicate einsachere Formeln an, die er im Gegensatzu jenen chemischen die mineralogischen nannte. Hier erhalten die Oxphe ebensalls die Ansangsbuchstaben ührer Radikale, die als Exponenten oder Coefficienten gebrauchten Zahlen geben aber nur relativ das Berhältniß der Sauerstoffmengen an. So galt damals der Rephelin sür ein Thonerdesilicat mit gleicher Sauerstoffmenge in Säure und Basis. Er erhielt das Zeichen AS, weil die Zahl 1 als Exponent oder Coefficient nicht angeschrieben wurde. Der Taselspath, wo der Sauerstoff der Rieselerde das doppelte von dem des Ralkes, erhielt das Zeichen CS². Den Ichthophthalm bezeichnet Berzelius damals mit KS³ + 5 CS³; den Bhssolith mit MS² + CS² + MgS² + 2 FS. Bergleiche den solgenden Artikel: Systematik. (Schweigger's Journ. Bb. 11 und 12. 1814.)

Bei ben chemischen Formeln hat Berzelius wesentliche Abkürzungen angebracht, indem er die Sauerstoffatome burch Punkte, die Schwefelatome durch Commata angab, z. B. K Mo; K Mo für das molphänfaure Rali und das entsprechende Sulphuret. Bei Doppelatomen führte er bie durchstrichenen Buchstaben ein, 3. B. H = 2 At. Wasserstoff, Fe = 2 At.-Eisen 2c. Der Rupen dieser Formeln ist mehrmals bestritten worden. Ein englischer Chemiker, Brande, außerte sich (1823), daß sie eher berechnet sepen, irre zu leiten und zu mystificiren, als Rlarheit zu geben, daß sie leicht in Schrift und Druck unrichtig werden können, daß sie nicht verstanden werden können, ohne in Gebanken ihrer ganzen Länge nach gelesen zu werben, daß man bei diesen + Zeichen, Exponenten und Coefficienten, leicht glauben könne, man habe ein algebraisches Buch vor sich zc. Aehnliche Einwürfe machte Bhewell (1831), welcher ausstellte, daß diese Formeln keine einfache Darlegung des Resultates einer Analyse seben, sondern daß sie affectirten, bestimmte Verbindungsweisen zu erkennen zu geben. Er schlägt dahet andere Formeln vor, z. B. statt der Granatformel ss + As bei Berzelius, die Formel 4si + 3se + 2al + 240 ober (2si + 30 + 3fe + 20) + 2(si + 30 + al + 30) Andere haben an den Exponenten Anstand genommen. So aller v. Liebig und Poggendorff, daß sie, um Berweckstunger z algebraischen Potenzen und die daraus entstehenden Jrethümer und meiden, CO_2 statt CO^2 schreiben und auch die Zeichen der Luz atome weglassen, also statt C^2 M4 künftig C_4 H8 seigen würden. Ewar für Berzelius nicht schwer, sich gegen dergleichen Einwerdung und vertheidigen und das, für die Mineralchemie wenigstens, Uming der Beränderungen darzuthun, und so bestehen denn auch seine Journald-gegenwärtig, nur hat man, um nicht deren zweierlei anzummen die sogenannten mineralogischen in der letzen Zeit ausgegeden und wie demischen gebraucht.

Einige Jahre, nachbem Berzelius angefangen, die Minni analbsen in gedachter Beise zu prüfen, wurde darüber ein gan wer Gesichtsfeld eröffnet durch die von Fuchs bezeichneten Berbain eines Vicarirens, stöchiometrischen Vertretens, gewisser Difer theile. Bei der Analyse des Gehlenits (Schusigger Journ. 15. 1822 bemerkte er, daß man den Sauerstoffgehalt der Kalkerde und be Eisenophos zusammennehmen muffe, um gesetliche Relationen pa halten und daß sich das Eisenorph als ein Stellvertreter vom kill "Ich glaube, sagt er, daß sich in der Folge Barietäten siede werden, die viel weniger oder gar kein Eisenoryd, dagegen aber au größere Quantität von Rall enthaften werden." "Aus diesem Gefche punkte wird man die Refultate mehrerer Analysen von Minerallöcker betrachten müssen, wenn man sie einerseits mit ber chemischen 🏗 portionslehre in Uebereinstimmung bringen, andrerseits verhinden wi daß die Gattungen nicht unnöthigerweise zu sehr zersplittert werde was, wenn man immer in kleinen Rischungsverschiebenheiten ider einen hinreichenden Grund zur Trennung finden wollte, am Ente weit gehen würde, daß man bei manchen nicht mehr im Stande wirk einen bestimmten Gattungscharakter zu fassen. Die schwefelsaure Des erde liefert mit Ammonium so gut wie mit Rali, oder mit diesen beden

¹ Bergl. Berzelius Jahresberichte III. (1824). XII. (1888). XV. (1898.

Nalien zugleich Alaun; wäre es wohl zwedmäßig, diese brei verschiedenen Zusammensepungen, die in ihren physischen Eigenschaften ar nicht von einander abweichen, als drei verschiedene Salzgattungen 1 betrachten? Das Ammonium kann hier die Stelle des Kali ganz, der zum Theil vertreten, und umgekehrt." Er bemerkt dazu, daß es dehlen gelungen seh, auch mit Ratrum Alaunkrystalle darzustellen und daß dieses an den Feldspath erinnere, welcher Ratrum statt Kalinthält.

In diesen Beobachtungen und Anschauungen ist eine Grundlage für den darauf folgenden Romorphismus nicht zu verkennen; der Gebanke, daß in Mischungen ein stöchiometrisches Vertreten verschiedener Mischungstheile ohne wesentliche Aenderung der physischen Eigenschaften (auch ber Artstallisation) vorkomme, ist beutlich ausgesprochen, cs fehlt aber die nähere Betrachtung bieses Berhältnisses und seiner Bedingungen, es fehlt für die geniale Stizze die weitere Ausführung. Diese ist erst vier Jahre spater (1819) von Mitscherlich in der Art gegeben worden, daß er zeigte, daß vicarirende Mischungstheile von analoger demischer Zusammensehung seben, und daß er die Gleichheit ober annähernde Gleichheit ihrer Arpstallsfation (für analoge Mischungen) an einer ausgebehnten Reihe von Salzen nachgewiesen hat. (Seine ersten Arbeiten hierüber sinden sich in den Abhandlungen der Berliner-Akabemie 1819.) Begen des letzteren Berhältnisses hat er die vicarirenden Mischungstheile isomorphe genannt. Es zeigt fich bei diesen Untersuchungen recht auffallend, welchen Werth das Studium der Chemie für die Mineralogie habe, und welche Vortheile dieser Wissenschaft erwachsen, wenn die Forscher über den verhältnismäßig engen Rreis ber unsere Erdkrufte bilbenben Steine und Erze hintvegsehen und auch jenen Raturproducten einen Blick zuwenden, für deren Bilbung die gunftigen Mittel und Umftände in dem demischen Saboratorien erforscht und geboten werben. Die meisten Untersuchungen hat Mitscherlich an sogenannten kanftlichen Salzen ausgeführt, so zunächst an ben arsenissauern und phosphorsauern Salzen mit den Basen: Rali, Natrum, Ammonial, Bartt und Bleioghd; bann an den Sulphaten von Zinkoryd, Rickeloryd und Magnesia und deren Doppelsalzen mit seine saurem Kali und schweselsaurem Ammoniak nebst ähnlichen sür kat oryd, Kupseroryd, Eisenorydul und Manganorydul. Mitscherlichtez bei seinen Untersuchungen zu dem Schluß, daß eine gleiche Anzille Atomen, wenn sie auf gleiche Weise verbunden sind, gleiche Arit sorm hervorbringen, und daß die Arpstallsorm nicht auf der Kat der Atome, sondern auf ihrer Anzahl und Verbindungsweise dam

Die Schlüsse, welche Mitscherlich aus der Untersuchung in nannter künstlicher Salze gezogen hatte, wurden bald durch jahre Mineralanalysen bestätigt, so burch die Analyse einer Reihe von Inarten durch Hose (1820), durch ähnliche an Amphibola x Bonsborff (1821) und an Granaten vom Grafen Trolle:Bai: meister (1823). Diese Ergebnisse waren geradezu dem Geset entwick welches Haup gefunden zu haben glaubte, daß nämlich die Anisation von Mineralien, deren Mischung nicht dieselbe, jederzen == eine, wenigstens in den Abmessungen verschiedene setz. Saup allsich baber gegen Mitscherlich's Beobachtungen und find seine Guer zuerst von einem seiner Schüler in den Annales de Chimie III. 1820. p. 305, später in der zweiten Auflage seines Traité de lin ralogie 1822 t. 1. p. 38 von ihm selbst publicirt worden. In Einwürfe betreffen vorzüglich die bei mehreren für isomorph gene menen Berbindungen zu besbachtenden Winkeldifferenzen der Anfalk so beim Barpt und Cölestin, und nut bei den Grenzsormen, 🗷 Würfel, Tetraeber, Rhombendodecaeber, zeige sich wahrer Jouwith mus für verschiedene Mischungen, was eine bekannte Sache in Mitscherlich habe nur an sehr wenigen Minerakien seine Bebut tungen erwiesen und Abweichungen ber Mischung hätten wohl in ihren Grund in zufälligen Einmengungen, als daß fie für wefentlit genommen werben könnten.

Die früher schon von Haup, Weiß, Bernhardi, Hausmans und Beubant beobachtete Gleichheit der Form des Eisenspaths, Calan. Manganspaths, Zinkspaths, erklärte Haup durch eine Art von Har domorphose, Hausmann und Beubant schrieben sie dem Unian u, daß in diesen Mineralien immer etwas sohlensaurer Rall enthalten ey und daß diesem eine besondere Arpstallisationskraft zukomme, die hin befähige, andern ähnlichen Berdindungen seine Form auszuprägen, elbst wenn deren Wenge eine überwiegende seh. Dazu hatte ein Berduch Bernhardis Beranlassung gegeben, welcher Eisenvitriol mit Zinkvitriol gemischt krystallistren ließ und ein Salz von der Form des Eisenvitriols erhielt, auch wenn dieser im Gemisch nur in geringer Wenge vorhanden war. Dieser und mehrere ähnliche Bersuche sind dann von Beudant vervielsältigt worden, aber Mitscherlich zeigte, daß diese Salze immer gleiche Form hatten, wenn ihr Wassergehalt derselbe war. Die kleinen Winkeldissernzen isomorpher Verdindungen schreibt er dem Umstande zu, daß die gegenseitige Stellung der kleinsten Theilchen nicht völlig unabhängig seh von der chemischen Affinität, von der Capacität für Wärme und im Allgemeinen von allen solchen Einsstüßen, welche von der verschiedenen Natur der Waterie herrühren.

Manche Einwürfe wurden noch gemacht von Karsten, Marzu. a., aber die Beispiele, welche für die Lehre Mitscherlichs sprachen, mehrten sich, so unter andern durch den beobachteten Jomorphismus der schweselzsauren, selen: und chromsauren Salze (1830), und Berzelius vertheidigte die neue Anschauung, welche für Chemie wie für Mineralogie gleich fruchtbar zu werden versprach. Die Formeln wurden nun so geschrieben, daß man die Zeichen der isomorphen Rischungstheile unter einander setzte und in eine Klammer saste. Da viele Beispiele vorlagen, wo der eine oder andere Mischungstheil einer isomorphen Gruppe allein in die Verbindung einging, so lösten sich die Verbindungen mit mehreren dergleichen Mischungstheilen in die ersteren einsachen auf und hat vorzüglich Beudant betressenden Verechnungen angestellt. (Récherches sur la manière de discuter les analyses chimiques pour parvenir à déterminer exactement la composition des minéraux. Mem. de l'Acad. royale des Sciences de l'Institut de France VIII.

François Sulpice Beubant, get. 1787 ju Paris, geft. 1850 ebenda, julet Professor ber Mineralogie an ber Facultät ber Biffenschaften zu Paris, Generalinspector ber Universität und Mitglied bes Instituts.

1829 unb Traité élémentaire de Minéralogie. Paris 1830. L.: p. 398.)

Indem er an die Entstehungsart der Artystalle erinnert und a die mannigsaltigen Einmengungen, die dabei vorkommen konnn: wannamentlich durch künstliche Bersuche nachzuweisen, daß die issuecke Salze in allen Berhältnissen zusammenkrhstallisten, sührt er aus, t welcher Weise dei der Berechnung der Analysen darauf Russick in nehmen seh und wie Gemenge angedeutet werden, wenn die Riskupgewichte der Bestandtheile nicht in den einsachen Berhältnissen zu einer stehen, welche von reinen Berbindungen besannt sind. Unter ander wählt er als Beispiel den von Stromeher analysisten Wedard

Die Analyse gab:

Arsenik	•	•	56,2015
Schwefel	•	•	10,7137
Ricel .	•	•	16,2890
Eisen .	•	•	11,1238
Robalt .	•	•	4,2557
Rupfer .	•	•	0,7375
Blei .	•	•	0,5267
	<i>;</i>	_	99,8479

Die berechneten Atomgewichte zeigen unmittelbar keine gesesischung. Er berechnet nun Rickel und Robalt als Arsenikoerbindunger wie sie in der Natur häusig vorkommen, das Kupfer als herrischend von Kupferkies, das Eisen als Phrit und das Blei als Bleiglam wie sindet so der Analyse entsprechend nachstehende Gemengtheile:

Arfeniknickel (Ni As2)	57,7410
Arfenissobalt (Co As2)	- 15,1072
Phrit	16,2123
Rupferlies	- 2,1332
Bleiglanz	0,6084
Arsenikeisen (Fe As2)	5,1585
Metallischer Arsenik	0,9009
	99,8615

In dieser Beise berechnet er auch die Sauerstoff-Berbindungen ab macht auf die Bortheile aufmerkam, bei solchen die Sauerstoffengen zu berechnen und nach ihrem Berhältniß die Formeln zu bilden.
Is ein Beispiel, wo die Begleitung Andeutung eines Gemenges geben unn, führt er einen mit Epidot vorkommenden Amphibol an.

Die Analyse des Amphibols a und die des Epidots b gab:

	· a.	b.
Rieselerbe	53,1	42,4
Thonerbe	4,1	27,3
Rallerde	10,6	10,9
Tallerde	10,4	1,1
Eisenorpdul	21,8	18,3
	100,0	100,0

Mit Bernachlässigung ber Thonerbe führt die berechnete Sauers stossmenge von a zur Amphibolformel und ist ersichtlich, daß die Glieder der Mischung Tremolit, nach den damaligen Zeichen = Ca Si² + M³ Si⁴, und Actinot = Ca Si² + F³ Si⁴, sind, über die Berbindung der ents daltenen Thonerde gibt aber daß zweite Nineral Ausschluß, da die Berechnung dassür die Epidotformel gibt und daher wahrscheinlich macht, daß der analoge Amphibol etwas davon eingemengt enthält. Er berechnet nun die Thonerde dieses Amphibol als einem solchen Epidot angehörig und erläutert so dessen Analyse als herrührend von einem Gemenge von:

Aehnlich berechnet er ben Epibot und die kleine ihm beigemengte Quantität Amphibol. — Er hat bergleichen Rechnungen auch mit Hilfe von Gleichungen durchgeführt.

Die Kenntniß vieler Mineralien und Felkarten ist durch solche kobell, Geschlete der Mineralogie. 21 Discussion der Analysen wesentlich gefördert worden, doch hat schon Berzelius gemahnt, nicht zu vergessen, daß die Resultate der Berechnungen ihren Grund auch in sehlerhaften Analysen haben können. (Jahresb. 10. 1831. S. 164.)

Die isomorphen Verhältnisse veranlaßten mancherlei Aenderung der Ansicht über die Zusammensetzung bekannter Verbindungen, mithin auch Aenderung der chemischen Zeichen und Formeln. Die isomorphen Gruppen selbst betreffend, suchte Gerhardt (Erdm. Journ. IV. 1835) geltend zu machen, daß man alle analog zusammengesetzten Orpbe als isomorph und vicarirend anzusehen habe, während früher Mitscher: lich gewisse Beschränkungen dafür angenommen hatte. Gerhardt hat nach seiner Ansicht sämmtliche Silicate neu herechnet und formulirt. Berzelius (Jahresber. 16. 1836. S. 165) bemerkt dazu, daß die Mineralien gleichsam aus ihrer Mutterlauge auskrystallisirt seben, und daß sie davon in ihrer Masse mehr oder weniger einschließen, welches in die Formel gebracht, darin gewiß noch fremder sep, als in den Krystallen selbst. Die Verbindungen in bestimmten Verhältnissen, sagt er, sind bestimmten Gesetzen unterworfen und gestatten nicht die Erdichtung von Zwischengraden, wie man sie gerade bedarf; die Krystall= formen sprechen auch ein Wort mit, welches in vielen Fällen verstanden werden kann und stets die Aufmerksamkeit auf sich ziehen muß; isomorphe Substitutionen finden oft statt, aber isomorphe Rörper substituiren sich einander nicht immer, und es ist nicht erlaubt, alles, was die Formel zu einer isomorphen Einheit bedarf, blindlings zusammenzuschlagen." Speciell erklärt er sich gegen Gerhardt's Formeln für den Amphibot und Augit, welche als R9 Si7 bezeichnet werden und gegen die Formeln für die Feldspäthe, bei welchen Gerhardt ein Glied zu 2R3 Si4 annimmt, das zweite aber als 5 K Si3 ober 6, 7, 9 Mischungsgewichte dieses Silicates in die Formel bringt, da doch, wie Berzelius bemerkt; so große Abweichungen in der Krystallform sich nicht ausdrücken. .

¹ Karl Friedrich Gerhardt, geb. 1816 zu Straßburg, gest. 1856 ebenba, zulest Professor ber Chemie an der Facultät der Wissenschaften.

Wie bei Gerhardt ging aber auch bei späteren Rechnern das treben dahin, theils einfachere Formeln zu gewinnen, theils die lineralmischungen, welche man geeinigt haben wollte, wenn auch mit mgehung der Berzelius'ichen Vorschriften, unter eine gemeinschafthe Formel zu bringen. Das Gebiet der Silicate war bafür der aupttummelplat und ist es noch, und schon der Umstand, daß man ber die Zusammensetzung der Rieselerde niemals sicher und einig war, ußte zu verschiedenen Formeln mehr ober weniger berechtigen. Diese irde hatte bei Berzelius und seinen Schülern das Zeichen Si Berzelius besprach auch schon Si und Si), bei Laurent ist sie Si, ei Gaubin, 2. Gmelin, Marignac u. a. Si, bei Brebeker 312 O4 (bie Zusammensetzung der natürlichen Silicate. Göttingen. (1867). Es ist seltsam, daß Berzelius unter den Gründen, die Rieselerde ils Si zu betrachten, anführt, daß dann eine Analogie der Constitution des Orthoklas mit dem Alaun stattfinde (Jahresb. 14. S. 116); der Schluß für Si aus den Beobachtungen von Marignac' (Inftit. 1858), daß die Fluoride von Silicium und Zinn in gewissen Salzen sich iso: morph vertreten, ist aber auch nicht ohne Bedenken anzunehmen, wenn auch die Zinnsäure 8b ist, wie dabei vorausgesetzt wird. Die Krystalle der Rieselsäure, des Quarzes, haben nicht die entfernteste Aehnlichkeit mit benen der Zinnsäure oder des Kassiterits, auch krystallisirt das Silicium nach Senarmont und Descloizeaux tesseral, das Zinn aber nach Miller quadratisch. 2

War auch die Gleichheit der Form als Beweis gleicher Mischung, wie man früher geglaubt hatte, nach Mitscherlich's erwähnten Beobsachtungen nicht mehr haltbar, so wurden anderseits Mischungen mit der Form in einen Zusammenhang gebracht, wie es vorher nicht gesichen konnte. Es war aber die Lehre vom Isomorphismus kaum

¹ Jean Charles Marignac, geb. 1817 ju Genf, Professor ber Chemie an ber Academie baselbst.

² Reuerlich hat Th. Scheerer gewichtige Gründe für die Zusammensetzung Si gegeben. Annalen ber Chemie und Pharmacie von Wöhler und v. Liebig. Bt. 116. Poggend. Ann. b. Phys. u. Chem. Bt. 118.

ans Licht getreten, als die Aussichten, welche sie für die Erkenntniß des Zusammenhangs von Krystallisation und Wischung eröffnet hatte, durch die Entdeckung des Dimorphismus (1821), welchem bald ein Tri- und Polymorphismus folgte, getrübt ward. Es ist des Dimorphismus bereits oben erwähnt worden. Mitscherlich hatte gefunden, daß ein und derselbe Körper, aus einerlei Stoffen nach gleichen Berhältnissen zusammengesetzt, doch zweierlei gegenseitig nicht von einander ableitbare Formen annehmen konne. Es konnte also von einer, nament: lich neuen, Form kein Schluß mehr auf die Mischung gemacht werden, sie konnte eine eigenthümliche, sie konnte aber auch eine längst bekannte Da man im Interesse aller vieser Berhältnisse ansing, Arpstallisationen der Mineralien genauer zu vergleichen, so stellte sich bald noch eine andere Erscheinung heraus, welche die Ansicht des bis: herigen Isomorphismus, wenn nicht unhaltbar zu machen schien, doch merklich verändern mußte. Es zeigte sich nämlich, daß in den Systemen der Monoaxien auch ein Jomorphismus für Mischungen bestehe, welche nicht die entfernteste Verwandtschaft oder Beziehung zu einander verriethen. Unter einzelnen beobachteten Fällen war der von Breithaupt, daß Chalkopprit und Braunit, wesentlich von gleicher Form, einer der seltsamsten. Ich unternahm nun eine umsassendere Untersuchung dieses Verhältnisses und fand dieselben Krystallreihen bei den verschiedensten Wischungen, so bei Anatas und Apophyllit; Uranit und Besuvian; Calcit und Hämatit, Korund, Menakanit, Chalkophyllit; Smithsonit und Phrarghrit; Quarz und Smaragd und Apatit, Chalkosin, Salpeter und Cordierit, Manganit und Prehnit, Antimonit und Bittersalz, Tinkal und Augit ec. Die Aehnlichkeit der unmittelbar ober durch Ableitung erkannten Formen dieser Mineralien war sogar oft größer und die Uebereinstimmung in den Winkeln vollkommener, als bei ben isomorphen Mischungen Mitscherlichs. Abgesehen also vom Dimorphismus zeigte sich, daß bei monoagen Systemen isomorphe ober homöomorphe Arpstallisation keineswegs gleiche ober nach vicarirenden Bestandtheilen gleiche Mischung verbinden musse. (Beitrag zur Renntniß isometrischer und homöometrischer Arpstallreihen. SchweiggerSeibel R. Jahrb. ber Chem. u. Phyl. Bb. IV. 1832.) Eine ähnliche rtweiterte Zusammenstellung folgte burch Breithaupt (Erdmann's sourn. IV. 1835), welcher glaubte, baraus den Schluß ziehen zu ürfen, daß jede chemische Substanz unter gewissen Bedingungen der Innahme eines jeden Arhstallisationsspistems fähig sep. — Die ausgesehntesten Bergleichungen dieser Art hat Dana angestellt und eine deihe von isomorphen Species (auch den Spaltungsverhältnissen nach) usgesunden, welche zum Theil eine höchst verschiedene Wischung haben. American Journal of Science and Arts. B. 9. 16. 17. 18 von 850—54 u. Annals of the Lyceum of Natural History of New York col. VL 1854.) G. Rose, Hunt, Nordenstisseh, J. Brooke u. a. aben Beispiele dasur geliesert. Dana nennt den Isomorphismus bei hemischer nicht analoger Wischung den heteronomischen, im Gegenath zu dem gewöhnlichen isonomischen; Delasosse nennt jenen Elesiomorphismus. (Comptes rend. 32. 1851.)

Diese Räthsel des Jomorphismus sind Gegenstand mehrsacher Intersuchungen gewesen. The Scheererkündigte 1846 (Pogg. Ann. 64) ine eigenthümliche Isomorphie an, welche er die polymere nannte Polymerie). Er nahm an, daß in den betressenden Rischungen für Ileiche Form, nicht wie bei dem bisherigen (monomeren) Isomorphismus Atom für Atom, sondern daß eine Rehrzahl von Atomen des einen Stosses durch ein Atom des andern vertreten werde. mR' sollte ein Bertreter sehn können von R, oder auch mR' ein Bertreter von nR, wie schon v. Bonsdorff' (1821) auf eine Bertretung von drei Atome Thonerde für zwei Atome Rieselerde hingewiesen hatte. Scheerer wurde zu dieser Idee zunächst durch ein mit dem Cordierit in der Form übereinstimmendes, chemisch aber namentlich durch einen Bassergehalt verschiedenes Mineral, bestimmt, welches er Aspasiolith nannte. Er zeigte, wie ihre Nischung auf gleiche allgemeine Formel zu bringen seh, wenn eine Bertretung von 1 Atom Talkerde durch

¹ B. Abolph von Bonedorff, geb. 1791 zu Abo, gest. 1889 zu hel-, fingfors, Professor der Chemie an der Universität daselbst.

3 Atome Wasser zugegeben werbe. Er nahm ferner, wie Bonsborff, ein Bertreten von 3Al für 28i an. Unter diesen Boraussetzungen berechnete er eine Reihe von Mineralmischungen, es stellte sich aber bald heraus, daß, wenn auch für einzelne Fälle damit die verlangte Uebereinstimmung erzielt wurde, in einer Mehrzahl anderer die verschiebenartigsten Hindernisse eine solche nicht zuließen. Es ergab sich unter andern, daß bei Anwendung dieser Vertretung die meisten der berechneten Mischungen, wenn auch von gleicher Krystallisation, doch nicht zu einer gleichen allgemeinen demischen Formel führten, baß umgekehrt, wenn sich die chemische Formel als allgemein gleich erwies, nun öfters die Arpstallisation der betreffenden Mischungen in keiner Beziehung stand und daß die Theorie auf die krystallographisch und demisch wohl gekannten sogenannten Zeolithe sich nicht anwendbar zeigte, bei welchen Scheerer dem Wasser die von jeher vage Bedeutung von Krystallwasser gab. Es kam bazu, daß der Aspasiolith und ähnliche Mineralien, auf welche die Theorie paste, von den meisten Mineralogen als Zersetungsproducte befunden wurden und daß in manchen Fällen ein Vertreten von 2A, oder auch 4 oder 5A bessere Resultate gab als das angenommene Berhältniß von 3 ft gegen 1 Mg. (Naumann in Wöhler und Liebig's Ann. LXIV. 1847.) baher a priori gegen Scheerer's Anschauung nichts zu erinnern und ein Vorgang wohl so benkbar war, wie er ihn genommen, so verlor sie wenigstens die allgemeine Geltung durch die mancherlei Ausnahmen, welche vorkamen. Eine ähnliche Theorie stellte 1848 Hermann' auf und nannte sie Heteromerie. (Erdmann Journ. 43. 1848.) nimmt an, daß ungleich zusammengesetzte Körper gleiche Krystallform haben können, was, wie oben gesagt worden, hinlänglich erwiesen ist, und daß, wenn bergleichen Körper ober ihre Mischungen Berbindungen mit einander eingehen, das Produkt die Form der Glieder habe. Diese Glieber zu finden sey Sache der Rechnung und der Erfahrung oder

¹ Sans Rubolph hermann, geb. am 12. Mai 1805 zu Dresben, Chemiter bei ber Anstalt für fünftliche Mineralwäffer zu Mostau.

Rachweises ihrer Existenz mit der vorausgesetzten Arhstallisation. Die Rechnung kann verschiedene Arten von Gliedern für gleiches Resultat ihrer Rischung ausmitteln, an dem genannten Nachweis vieser isolirten Glieder in der Natur sehlt es aber in zahlreichen Fällen. Scheerer hat gezeigt, daß die Heteromerie in der Hauptsache mit seiner Polymerie übereinkomme; denn wenn z. B. nach Hermann heteromere Glieder die Rischungen R² Si, R³ Si², R⁵ Si⁴ wären, so kann man setzen:

$$\Re 3\ddot{S}i^2 = \Re 2\ddot{S}i + \Re \ddot{S}i$$
 und $\Re 5\ddot{S}i^4 = \Re 2\ddot{S}i + 3\Re \ddot{S}i$,

man kann folglich die Glieder auf #2Si und #Si reduciren; da aber #Si = #2Si2, so wäre der Jsomorphismus dadurch erklärt, daß Si polymer isomorph mit Si2 2c. (Isomorphismus und Polymerer:Isomorphismus. B. Th. Scheerer. Braunschweig. 1850.)

Ich habe gezeigt, daß man in gleicher Weise die Zahl der Atome von Si gleichsetzen und die der Basen verschieden machen kann, indem

A 5 Si 4, wo sich bann ber Polymerismus unter Hinweisung ber gleichen Krystallisation sur 8K, 6K und 5K ergeben würde. (Ueber Jomorphie, Dimerphie, Polymerie und Heteromerie. Erbm. Journ. 49. 1850.) Die Unsicherheit der Beurtheilung solcher Glieder tritt hier deutlich hervor, und wenn Si isomorph mit mSi, und K mit mK, wie diese Beispiele darthun würden, serner 3K und 2K isomorph mit K und K, wie eine weitere Annahme bestimmt, wo wäre dann eine gesehliche Grenze sür derlei Bertretungen überhaupt zu sinden? Hermann betrachtet Mischungen aus heteromeren Gliedern als Aggregate der letzteren, so daß die Glieder ihre Eigenthümlichkeiten physischer und chemischer Art in der Bezbindung, welche das Aggregat vorstellt, nicht verlieren, wie dieses in Bezug auf die Bestandtheile bei eigentlichen chemischen Berbindungen der Fall ist. Die heteromeren Molecule können sich auch vereinigen, wenn ihre Krystallisation nur eine theilweise

theilweise als einazig und theilweise als zweiazig verhalten. Herurenimmt mit Dana an, daß sich K durch 3R vertreten lasse, mit durch 2R, serner daß K durch 1 Atom Wasser und wie Scheme angenommen, daß 3-K für 1 Mg isomorph eintreten können. Erk die heteromeren Glieder für eine Reihe von Mineralien berechten wie Keschen West die Resultate in seinem Werk: "Heteromeres Mineral-Shstem." Rest und Leipzig. 2 ed. 1860 mitgetheilt.

Rammelsberg? hat die Heteromerie bestritten (beffen ha wörterbuch bes chem. Theils ber Mineralogie. Viertes Supplem. 1840 gleichwohl wendet er sie bei den Mischungsberechnungen an, inder 3. B., ähnlich wie hermann, beim Turmalin verschiebene == monomer isomorphe Mischungen angibt; so bei den Feldspäthen, & phibolen 2c. Wenn diese zusammenkrystallisiren, was nicht unwir scheinlich geschehen kann, so hat man ben heteromerismus hermann: Man muß den Fleiß und die Mühe anerkennen, welche sich Scheme: Hermann und Rammelsberg um die Erforschung besagter & hältnisse gegeben haben, bestimmte Gesetze dafür lassen sich aber er nicht folgern und das Resultat ist wesentlich nur die Erweiterung & Renntniß der Mineralreihe, welche bei stöchiometrisch verschieden Mischung gleiche Arhstallisation. haben. Die Rathsel der Joneck von Anatas und Apophyllit, Smithsonit und Phraegyrit, Tinks Augit 2c. sind noch so ungelöst wie vor dreißig Jahren, wo sie just zur Sprache kamen, wie aben angegeben ist. Wenn man übrige bedenkt, wie selten das Material eines Minerals vollkommen cen : homogen ist, wie es in der Natur der Arpstallisation liegt, daß stent artige Einschlüsse zu den gewöhnlichen Erscheinungen gehören, was man weiter bebenkt, wie wenig manche Analytiker hierauf Rick nehmen und wie wenige unter den vielen, welche analysiren, at

¹ Auch in Erdmann's Journ. 43. 1848. und 74. nud 75. Bb. 1858.

² Karl Friedrich Rammelsberg, geb. am 1. April 1813 ju Beifit Professor der Chemie an der Universität daselbst und Lehrer ber Chemie Stnigl. Gewerbeinstitut.

wöllig correcte Analyse anszuführen im Stande sind, und wenn man überdieß mit Volger in Erwägung zieht, daß die Stabilität der Mineralproducte nicht so sicher ist, als man oft angenommen, so erstieht man wohl, daß auch für die zugänglicheren Fälle, wie bei den Silicaten durch stöchiometrische Hypothesen und Rechnungen, die schwanzenden Disserenzen der Analysen nicht als gesetzliche darzustellen sehn werden und daß man bezüglichen Speculationen nicht zu viel Werth beilegen muß, wenn man sich den Blick frei erhalten und nicht in complicirte Erklärungen versallen will, wo am Ende nichts weiter als eines der eben erwähnten Verhältnisse die Ursache des Räthsels ist.

Für die Isomorphie nicht analog constituirter Mischungen ist noch von anderer Seite eine Erklärung versucht worden. Schon im Jahre 1840 hat Graf Schaffgotsch (Pogg. Ann. 48 u. Berzel. Jahresb. 20) die Jomorphie von Calcit und Nitratin oder Salpeter damit zu erflären gesucht, daß Kali und Natrum nicht wie ber Kalk zusammengesetzt seben, dieser seh R, jene A. Unter dieser Annahme könne man für den Calcit schreiben Ca + C + 30, für den Salpeter aber 2K + 2N + 6O, und es zeige sich, daß 1/2 Atom des letteren Salzes eben so viel Atome seiner Elemente enthalte, wie 1 Atom des ersteren Salzes, womit die Isomorphie erklärt werde. 1 Berzelius erinnert, daß man durch bergleichen Beränderungen keine zuverlässige Erklärung erhalte, benn BaM sep isomorph mit NaS, wolle man für bas Natrum auch Na setzen, so helfe boch keine Multiplication ober Division, um die Atomzahl in beiden Salzen gleich oder proportional ju machen, denn sie bliebe in den beiden Salzen immer wie 11 ju 6; man muffe also für biesen Fall bie Zusammensepung bes Natrums wieher anders nehmen und Na schreiben ober für das Sulphat

In Betreff ber Dimorphie pellt Graf Shaffgotsch bie Hopothese auf, baß sie vielleicht bavon herrühren tann, baß die Anzahl ber einsachen Atome sich in ber einen von den beiden Arpstallsormen verdopple. Ich bin später zu einem ähnlichen Schluß gekommen, ohne daß mir die Ansicht von Schaffgotsch bekannt war. (Bergl. Erdmann's Journ. 49. 1850.).

Graf 3. R. Maximilian Schaffgotich, geb. 1816 am 11. Mai zu Prag, Privatmann in Berlin.

Na S2, wo die Bahl ber constituirenden Atome = 11 in beiden Salzen gleich würde. Was hier paßt, paßt oben für den Nitratin oder Salpeter gegenüber bem Calcit wieber nicht. Dagegen schien eine befriebis gerende Erklärung aus der Uebereinstimmung der Atomvolume solcher Mischungen hervorzugehen oder aus einer Proportionalität berselben. Hierauf hat H. Ropp' zuerst aufmerksam gemacht (Pogg. Ann. 53. 1841). Das Atomvolum eines Körpers ist ausgebrückt burch ben Duotienten aus seinem specifischen Gewicht in sein Atomgewicht. Für die monomer-isomorphen Mineralien zeigt sich gleiches ober wenigstens annähernd gleiches Atomvolum, so für Strontianit 250, für ben isomorphen Cerussit 257, so für Dolomit, Dialogit, Siderit u. a. rhomboedrische Carbonate wie 202, 206, 188 2c. Man konnte also schließen, daß der Isomorphismus auch bei plesiomorphen oder polymeren Mischungen mit dem Atombolum zusammenhänge. Da das Atombolum von 1 Atom Nitratin 470 ist und das Atomvolum von 2 Atom Calcit = 463, so scheint die Fomorphie dieser beiden Verbindungen baber zu rühren, daß ein Calcitkrpftall 2 Atom Ca C repräsentirt. wenn ein Nitratinkrystall 1 Atom Na N vorstellt. Würden diese Mischungen sich verbinden oder vertreten können, so ließe sich erwarten, daß es in diesem Verhältniß der Zahl der Atome geschehen würde. Dana zeigte 1850 (On the isomorphism and atomic vulume etc. Americ. Journ. IX.), daß die Atomvolume isomorpher Körper sich näher kommen, wenn man das nach gewöhnlicher Weise berechnete Atomvolum durch die Anzahl der Elementaratome dividirt. Ein in dieser Art corrigirtes Atombolum nennt er ein specifisches. führt er an, sey das gewöhnlich berechnete Atomvolum des Quarzes = 218,0; das des isomorphen Chabasits 4582,4; dividirt man aber diese Zahlen durch die Zahl der constituirenden Atome, also bei der Rieselerde = Bi durch 4, beim Chabasit = R8Bi2 + 3AlBi2 + 18H (Dana schreibt H nicht als Doppelatom) durch 89, so erhält man für

¹ hermann Ropp, geb. am 30. Okt. 1817 zu hanau, Professor ber Physit und Chemie an ber Universität zu Gießen.

beibe die sehr ähnlichen Jahlen 54,5 und 51,5. Dana hat in ähne licher Weise die Atomvolume einer großen Reihe von Mineralien berrechnet und unter andern das Resultat erhalten, daß die fünf von Rammelsberg für den Turmalin ausgestellten Mischungen ganz dieselbe Hauptzahl, nämlich 44 geben. Er zieht die Folgerungen, daß isomorphen Körpern, mit oder ohne Aehnlichkeit der Mischung, gleiches von proportionales specifisches Atomvolum zukomme, daß eine Berschiedenheit der Spaltbarkeit dabei nicht von Belang zu sehn scheine, daß Körper von einem gleichen specifischen Atomvolum völlig verschiedene Form haben können (wie Quarz und Albit), das specifische Atomvolum allein also keinen sicheren Schluß auf die Krystallisation zulasse.

Wie schwankend aber noch der Boden ist, auf welchem sich der: artige Untersuchungen betregen, zeigt eine betreffende Arbeit von H. Schröber 1 (Reue Beiträge zur Bolumtheorie. Pogg. Ann. CVII. 1859), aus welcher hervorgeht, daß die Atomvolume isomorpher Berbindungen im Allgemeinen ganz eben so weit auseinander liegen, als die Atomvolume entsprechender heteromorpher Verbindungen; daß gleiches Atomvolum (Isosterismus) von Isomorphismus nicht bedingt wird, eben so wenig genähertes Atombolum, obwohl es bei einzelnen Gruppen sich so zeigt. Eine Abhängigkeit der Aren und Winkel isomorpher Körper von der absoluten Größe ihres Atompolums bestätigt sich nicht und Temperaturverschiedenheiten als Grund differirender Beobachtungen kommen nie so bebeutend vor, daß sie von wesentlichem Einflusse wären. Hämatit und Korund differiren in den Winkeln um 8', im Atombolum wie 15,3: 12,9. Sollte bas Bolum bes Hämatit gleich dem des Korund werden, so müßte jener um 4000 bis 50000 abgefühlt ober der Korund um eben so viel erwärmt werden.

¹ Beinrich Schröber, geb. 1810 am 28. Sept. zu Munchen, Director ber boberen Burgerschule zu Mannheim.

III. Von 1800 bis 1860.

3. Systematik.

Le rius und Eronstedt, und ebenso theilweise von Werner ka Mineralspstemen chemische Grundlagen gegeben worden. Haup bilder sein System in ähnlicher Weise. Seine Klassen waren (1801): I. Säurehaltige Substanzen, mit einer Erde oder einem Alfali vor bunden; die Ordnungen nach den erdigen oder alkalischen Besen, w Genera nach den speciellen Basen: Kalk, Barpt, Strontian x II. Erdige Substanzen, aus Erden, zuweilen mit einem Alfali se stehend; keine Unterabtheilung, nur Species: Quarz und die Silian. III. Entzündliche (nicht metallische) Substanzen; die Ordnungen nach der Mischung: einsache und zusammengesetzte: Schwesel, Diamant x, Bitumen, Bernstein zc. IV. Metallische Substanzen. Die Ordnungen nach der Art der Orydir: und Reducirbarleit, die Genera nach der einzelnen Metallen.

In der zweiten Auflage seines Traité vom Jahre 1822 hat Hautstür zwei Klussen auch den physikalischen Habitus beigezogen. Er unterscheidet: I. Freie Säuren, wo nur Schweselsäure und Borfäure augstührt sind. II. Substances métalliques hétéropsides (d. h. die sid unter fremdartigem Andlick zeigen).; Genera: Ralt, Bartet z. we oben, Quarz- und die Silicate als Anhang, da der Charakter des Radisals der Rieselerde noch nicht sestgestellt war. III. Substances métalliques autopsides (d. h. die sich mit ihrem wirklichen Andlick zeigen), die Metalle, nach der Orydirbarkeit weiter geordnet. IV. Die Klasse der Combustibilien.

Wenn hier der Chemie schon ein Hauptantheil an der Klassischalten zuerkannt war, so ging Berzelius noch weiter, da er aussprach, daß die Mineralogie überhaupt nur als ein Theil der Chemie angesehen werden könne oder nur einen Anhang zu ihr bilde.

Es liegt aber, sagt er, außer den Grenzen des menschlichen Bermögens, irgend eine Wissenschaft zu einer völligen Beschlossenheit zu bringen: alle Wissenschaften würden dann in eine einzige zusammenfallen. "Außerdem ift, was Ein-Mensch zu lernen vermag, gegen das Ganze so gering, daß sowohl die unvollsommene Ausbildung der Wissenschaft selbst, wie das Bemühen, sie so zu vertheilen, daß wenigstens einem ganzen Geschlechte, zusammengenommen gleich einem Einzelnwesen betrachtet, die allgemeine Ausbildung in allem zukommen möge, was jeder einzelne Mensch nicht zu erreichen vermag, uns nothigen, Materien, die zusammen ein Erkenntniß-Ganzes ausmachen, als besondere Wissenschaften abzuhandeln." Aus diesem Grunde werde vermuthlich auch die Mineralogie immer als eine besondere Wissenschaft abgehandelt werden. Es set aber klar, daß sie mit der Chemie gleichen Schritt halten muffe, daß Umwälzungen in dieser letzten auch die Mineralogie umftürzen und Entbedungen im chemischen Gebiete stets beibe exweitern muffen.

Un der Frage, ob denn der Mineraloge einer chemischen Analyse bedürfe, um ein Mineral zu bestimmen, könne man stets den Sammler vom Mineralogen unterscheiden, jener suche bloß Namen für die Mineralien, dieser habe das Bedürfniß, ihre Natur zu erkennen.

Er weist dann darauf hin, daß eine Anordnung der Mineralien nach den äußeren Kennzeichen zum Zweck ihres Erkennens nicht wie bei Gegenständen der organischen Ratur geschehen könne. In den letzteren herrsche überall gleiche Mischung bei höchster Ungleichheit in den Formen, in der anorganischen Natur dagegen herrsche eine allgemeine Gleichheit der äußeren Formen bei der stärkten Abweichung der Mischung. Der Einsluß der elektrochemischen Theorie auf die Chemie mache sich auch bei der Rineralogie geltend.

"Die elektrochemische Theorie, sagt er, hat uns gelehrt, daß in jedem zusammengesetzten Körper Bestandtheile von entgegengesetzten elektrochemischen Gigenschaften vorhanden sind; sie hat gelehrt, daß die Berbindungen mit einer Kraft bestehen, die proportional ist den Graden des elektrochemischen Gegensatzes der Bestandtheile. Daraus folgt, daß

in jedem zusammengesetzten Körper ein ober mehrere elektropositive mit einem ober mehreren electronegativen Bestandtheilen vorhanden seine müssen, d. h. im Falle die Verbindung aus Oxyden besteht, daß jedem Stoffe, ber in einer Verbindung als Base auftritt, ein anderer entsprechen musse, der dagegen die Rolle einer Säure spielt — der Stoff, der in einem Falle elektronegativ ist gegen einen skärker positiven, d. h. ber gegen eine stärkere Basis als Säure reagirt, kann in einem andern elektropositiv sehn gegen einen stärker negativen, d. h. ein andermal als Basis gegen eine stärkere Säure sich verhalten. So z. B. vertritt in der Berbindung zweier Säuren die schwächere die Stelle einer Basis gegen die stärkere." Bon diesem Standpunkt aus betrachtet komme mit einemmale Licht und Ordnung in das Chaos der Erzeugnisse des Mineralreichs und die Mineralogie werde zur Wissenschaft. Die Lehre von den demischen Verhältnismengen, welche in der letzten Hälfte des verflossenen Jahrhunderts sich auszubilden angefangen, komme in der Mineralogie ebenso zur Anwendung wie in der Chemie. Wenn sich solches zur Zeit nicht immer entsprechend zeige, so liege der Grund zum Theil in dem Mangel an Genauigkeit bei der Zerlegung oder noch mehr in der Schwierigkeit, um nicht zu sagen Unmöglichkeit, eine im Mineralreich gebildete Berbindung rein und frei von fremden Stoffen zu erhalten, in dem Zusammenkrhstallistren 2c., in ber Beurtheilung des Resultats der Analyse.

Als Basis des Spstems nimmt er an, daß jedes Element eine mineralogische Familie begründen könne, welche aus ihm selbst und allen seinen Verbindungen mit anderen Stossen bestehen, die gegen dasselbe elektronegativ sind, nach letzteren theilen sich die Familien in Ordnungen, z. B. Sulphureta, Carburota, Arsenieta, Oxyda etc., serner Sulphates, Carbonates, Arseniates, Silicates etc.

Bu einer Species gehören die Mineralien von gleicher Zusammensetzung in gleichen Berhältnißmengen, die verschiedenen Formen, in welchen eine Species vorkommt, bilden ihre Barietäten. — Ein Beispiel möge die Anordnung für die Familie des Eisens ersläutern.

Familie bes Gifens.

1. Ordnung. Gebiegenes Eisen.

Species. Gebiegen Eisen.

Meteor:Gisen.

2. Ordnung. Schwefeleisen.

Species. Schwefelkies = Fe + 48.

Magnetkies = Fe + 28.

Rupferlies = Fe S² + 8Cu 8.

Bleifahlerz (Spießglanzbleierz) = PISb + 2 CuS + 2 Fe S2.

3. Ordnung. Rohlenstoffverbindungen.

Species. Graphit = Fe + 200 C und Fe + 100 C.

Gebiegen Stahl. (Von Labouiche in Frankreich, nach Godon de St. Memia's Analyse) = 2 Fe + C.

4. Ordnung. Arfenikverbindungen.

1. Species. Migpidel = Fe + As.

١.

2.

3.

2.

Fahler = Fe As + 2 Cu S.

Fahlerz = Fe² As + 3 Cu S.

5. Ordnung. Tellurverbindungen.

1. Species. Gediegen Tellur sog. = Fe + 10 Te.

6. Ordnung. Orybe.

1. Species. Blutstein, Eisenglang = Fe + 30.

" Attractorische u. retractorische Gisenerze = Fe O2 + 2 Fe O3.

7. Ordnung. Schwefelsaure Berbindungen.

1. Species. Natürlicher Eisenvitriol = Fe O² + 28O³.

2. n Deper = $2 \text{ Fe O}^3 + 8 \text{ O}^3 + 6 \text{ H}^2 \text{ O}$.

3. " Eisenpecherz = 4 Fe O3 + 8O3 + 12 H2 O.

8. Ordnung. Phosphorsaure Verbindungen.

1. Species. Blaue Gisenerbe = FeO2 + 2PO2.

2. " Subphosphas ferricus = $FeO^3 + 1^1/2PO^2 + 6H^2O$.

3. " Subphosphas ferrico-manganicus.

9. Ordnung. Rohlensaure Berbinbungen.

1. Species. Beißer Spatheisenstein = Fe O2 + 2 CO2.

2. "Subcarbonas ferroso ferricus.

10. Ordnung. Arsenihaure Berbindungen.

1. Species. Würfelerz = 4FeO3 + AsO4 + 24H2O.

11. Ordnung. Chromfaure Berbindungen.

1. Species. Chromeisen.

12. Ordnung. Wolframsaure Verbindungen.

1. Species. Wolfram = MgO3 + WO6 mit 3FeO + WO6.

13. Ordnung. Rieselsaure Berbindungen.

1. Species. . Gisenkiesel = FS.

2. " Trigiticiae ferricus = Fe³ + 2 Aq.

3. " Silicias ferroso-aluminicus = AS + 4fS + 4A4

4. " Chrhsolith = f8 + 4M8.

5. " Melanit = 18 + C8.

6. " Granatförmiges Fossil = FS + CS.

7. " Melanit = A8 + 2f8 + 3C8.

8. " Granatförmiges Fossil und Langbanshhttan — Uge + F3S + 4AS.

9. " \mathfrak{A} plom = $C8^2 + F8 + 2A8$.

14. Ordnung. Tantalsaure Berbindungen.

1. Species. Tantalit, Columbit.

2. " Pttro-Tantal.

15. Ordnung. Titansaure Berbindungen.

1. Species. Mänakanit.

2. " Titaneisen.

3. " Eisentitan.

4. " Rigrin.

16. Ordnung. Eifenhybrate.

1. Species. Ocher = FO3 + 11/2 H2O.

In dieser Weise sind andere Familien durchgeführt. (N. Journ f. Ch. u. Ph. v. Schweigger. Bd. 11 u. 12. 1814. Die erste Grundlage des elektrochemischen Systems und einer darauf angewander Nomenklatur sindet sich in Kongl. Vet. Ac. Handl. 1812.)

Dieses System sand mancherlei Biberspruch, da es auf die physikalische Charakteristik gar keine Rucksicht nahm, und wie Extreme einander hervorzurufen pflegen, so gelangte bald ein anderes System zu ungewöhnlichem Rufe, welches im vollen Gegenfat zu bem von Berzelius alle demische Charakteristik aus ber Mineralogie verwies. Es war das System von Friedrich Mohs, welches zum erstenmal im Jahre 1820 erschien (die Charaktere der Klassen, Ordnungen 2c. von Friedrich Mohs. Dresden 1820). Mohs wollte die Mineralogie in ähnlicher Beise behandeln, wie die Botanik und Zoologie behandelt wurde. Wie Linné gethan, bezeichnete er allgemein Naturgeschichte als die Wiffenschaft, aus der gegebenen natürlich en Beschaffenheit eines Naturproduktes die spstematische Benennung; aus der Benennung die natürliche Beschaffenheit desselben zu sinden. "Und die Mineralogie, ihr Theil, ist dasselbe für das Mineralreich, was die Naturgeschichte überhaupt für die gesammte materielle Natur ist." Die natürliche Beschaffenheit wird durch die naturhistorischen Eigenschaften erkannt, mit welchem die Natur die Dinge hervorgebracht hat und die, sowie die Dinge selbst, während ihrer Betrachtung unverändert bleiben. Nur von solchen Eigenschaften soll für die Charakteristik der Mineralien und für ihr Spstem Gebrauch gemacht werden. Das chemische Verhalten und die demische Zusammensetzung können baher keine naturhistorischen Eigenschaften ober Rennzeichen liefern, diese sind im Allgemeinen hauptsächlich durch die Gestalt und Theilbarkeit, durch die Härte und das specifische Gewicht gegeben. "Die Mineralogie, sagt er, setzt, weil sie ein Theil der Raturgeschichte, und diese eine Elementarwissenschaft ist, nichts aus andern Erfahrungswiffenschaften voraus, und erfordert, außer der Logik, nur ein Wenig von Mathematik. Unter Logik verstehe ich hier nichts als ben gesunden und unverdorbenen Menschenverstand, ein richtiges natürliches Denken und das Bewußtsehn dessen, was man thut, indem man denkt, damit man nicht in Inconsequenzen verfällt; der gewöhnliche scholastische Plunder, womit man die Logik verunstaltet, taugt zu nichts. Von Mathematik gebraucht man in der Arpstallographie kaum so viel, als ein Rarkscheider 22 Robell, Gefdicte ber Mineralogie.

nöthig hat, wenn er sein Geschäft nicht ganz mechanisch verrierwill ze."!

Daß mit solchen Bestimmungen nur ein mangelhaftes, unter sogar sehr dürftiges Bild von dem Wesen der Mineralien ertair wird, fällt nach Mohs der Methode nicht zur Last, eben so we wenn die Bestimmung eines Minerals wegen Mangels der verlar Eigenschaften ober vielmehr, weil sie nicht nachweisbar, nicht gescher kann, benn in ber Botanik und Zoologie ist bas auch fo; übrie könne mittelbar, vorausgesetzt, man habe zur Bergleichung = genügende Reihe von Uebergängen, auch manches Mineral befürz werben. (Grundriß der Mineralogie. 1822.) Die ganze Entwickder Mohs'schen Ansicht auf der angedeuteten Basis ist sehr scharsfinund consequent, leider zeigt sich dabei, daß die wissenschaftliche Meter gleichsam für bas Erste, die Natur dagegen für das Zweite gilt; insich lettere nicht der Methode, so bleiben ihre Producte eben unt stimmt. Die Methode beshalb zu ändern und ihre Wirksamkeit wetz tragend zu machen, konnte sich Mohs nicht entschließen; sie zeigte E ja an den normalen Bildungen mineralischer Individuen, an ke bestimmbaren Arpstallen, zureichend, um die Mineralogie der Boum! und Zoologie ebenbürtig zu stellen und analog zu behandeln; sie iklettere zu erheben und das aus ihr zu machen, was sich bis jett au der Botanik und Zoologie nicht machen ließ, und zu erkennen, die solches nur mit Rücksicht auf das chemische Wesen eines Mineral möglich seh, fand bei Dobs keine Beachtung. Bergelius me natürlich vor anderen ein Gegner der Mohs'schen Brincipien ::: beklagte es, wie er (Jahresber. VI. 1827 S. 210) sagt, "so ru Talent zur Bertheibigung einer unrechtmäßigen Sache angewendet a sehen." In Beziehung auf die chemischen Gigenschaften hatte Motunter andern den Sat ausgesprochen: "Wenn es jemals geschieht, die

Die ersten Begriffe ber Mineralogie und Geognosie für junge pretide Bergleute ber L. t. österreichischen Staaten. Im Auftrag ber L. t. Hoftamme im Münz- und Bergwesen verfaßt von Friedrich Mohs, L. L. wirklichez Bergrathe 2c. Herausgegeben nach seinem Tobe. Wien 1842. Bb. L. E. VIII

ein Zweig der Naturgeschichte diese Eigenschaften zu seiner Methode anwendet, so überschreitet er seine gesetzlichen Grenzen, wird mit anderen Wissenschaften vermischt und verwickelt sich endlich in alle die Schwierigkeiten, wovon die Nineralogie lange ein warnendes Beispiel gegeben hat." Berzelius bemerkt dazu: "Dieses Raisonnement kommt mir vor, wie das eines Menschen, der im Dunkeln tappt und sich weigert; sich einer Leuchte zu bedienen, weil er dann mehr sieht, als er braucht, und Hossmung genug hat, den Weg dennoch zu sinden." (A. a.-D. S. 211.)

Schon einige Jahre vorher hatte Fuchs die Mohs'sche Lehre von den naturhistorischen Eigenschaften als ungerechtsertigt erklärt. Er sagt in seiner akademischen Rede über den gegenseitigen Sinstuß der Chemie und Mineralogie (1824): "Zwischen den organischen Körpern und den Mineralogie (1824): "Zwischen den organischen Körpern und den Mineralogie ist ein himmelweiter Abstand. Die Zoologie und Botanik haben nichts mit der Mineralogie gemein, als gewisse Logische Regeln, woran alle Wissenschaften gleichen Antheil nehmen. — Es ist bloß Einbildung, nicht Gesetz — es steht nicht im Buche der Ratur gesschrieben, daß die Mineralogie nur die unmittelbar wahrnehmbaren Eigenschaften der Mineralogie nur die unmittelbar wahrnehmbaren Eigenschaften der Mineralogie ist, die Mineralien kennen und unterscheiden zu lehren, und uns gründliche und umsassenden Kenntnisse davon zu versichaffen. Dieser Zweck kann meiner Reinung nach ohne Beihilse der Chemie nicht vollsommen erreicht werden."

Haup hatte schon (1801) die Species in der Mineralogie definirt als einen Inbegriff von Körpern, deren integrirende Moleküle einander ähnlich, und aus denselben Grundstoffen, in demselben Verhältniß mit einander verbunden, zusammengesetzt sind. Er war von dem Werthe der chemischen Kenntniß eines Minerals für die Wissenschaft der Mineralogie so überzeugt, daß er sagt (Traité de Min. I. p. 167): "Je sens tout ce que mon travail a gagné à cette réunion (mit der Chemie), et combien je suis intéressé à ce que l'on sache que c'est à l'École des Mines, en France, que la chimie et la cristallographie, si long-temps isolées, on contracté une liaison

étroite, et se sont promis de ne se plus quitter." konnte Haup erwarten, daß die erwähnte Berbindung eine dener seyn werbe und sie ist es auch geworden ohngeachtet des Moheide Bersuches, eine Trennung zu verfügen. Abstrahirt man bon E Beschränkungen der naturhistorischen Eigenschaften, so find die ale meinen Grundzüge der Spstematik bei Mohs weit bestimmter = logischer gezeichnet als bei einem seiner Borgänger, und indem er er Begriff der Gleichartigkeit (mit der nothigen Rudficht auf tu = Grunde liegenden Einheiten bei den Barietäten der Form) für k Species, den Begriff der Aehnlichkeit aber für die boberen Alficationsstufen geltend macht und von der Species ausgebend te Bau bis zu ben Gipfelpunkten ber Klaffen fortführt, hat er a Principien gegeben, welche für jedes Spstem zu beachten sehn duriez Mohs hebt als einen Vorzug seines Systems heraus, daß die erz stellten Geschlechter, Ordnungen und Klassen nicht nur bazu biene eine zusammenhängenbe Uebersicht von dem Ganzen, dem Mineralme zu geben, sondern daß sie auch die methodische Bestimmung der Inker duen gestatten und glaubt, daß kein anderes als sein naturbistorien Princip solches zu leisten vermöge. Daß er babei vor bem Lichte, welche die Chemie über die Mineralien gebreitet, nicht immer die Augen = machte und ohne es sich gestehen zu wollen, auch für sein Spstem &: theil davon zog, beweisen mehrere Fälle und ist noch jüngst von einer seiner eifrigsten Schüler ausgesprochen worden. (F. X. DR. Zippe, & Charakteristik des naturhistorischen Mineralspstemes. Wien 1858.

Mohs hat auch die Luft, Gase und freie flüssige Säuren in to Mineralogie aufgenommen, wie schon Lehmann. Die Klassen (nicht besonders benannt) und die Ordnungen seines Spstems von 1822 sur

L. Alasse.

- 1. Ordnung. Gase (Geschlechter: Hobrogen: Gas, Atmosphär-Ga-
- 2. " Wasser.
- 3. " Säuren (Rohlen:, Salz:, Schwefel:, Borag: und Arfenik:Säure).
- 4. " Salze (die im Wasser löslichen Salze).

II. Rlaffe.

- 1. Ordnung. Haloide (5 Geschlechter, Gpps, Arpolith, Calcit 2c.).
- 2. " Barpte (6 Geschl., Siberit, Scheelit, Galmei, Barpt 2c.).
- 3. " Rerate (1 Geschl., Chlorfilber und Chlorquecksilber).
- 4. " Malachite (6 Geschl., Lirokonit, Dlivenit, Dioptas, Malachit ec.).
- 5. " Glimmer (6 Geschl., Chalkophpllit, Bivianit, Graphit, Chlorit 2c.).
- 6. " Spathe (9 Geschl., Bastit, Disthen, Triphan, Datolith, Drthollas, Augit 2c.).
- 7. "Gemmen (13 Geschl., Andalusit, Korund, Demant, Topas, Quarz 2c.).
- 8. " Erze (11 Geschl., Sphen, Rutil, Cuprit, Wolfram 2c.).
- 9. " Metalle (10 Geschl., Gebiegene Metalle).
- 10. " Riese (5 Geschl., Nickelin, Arsenophrit, Kobaltin, Pprit 20.).
- 11. " Glanze (8 Geschl., Fahlerz, Argentit, Galenit, Anti-
- 12. " Blenden (4 Geschl., Alabandin, Sphalerit, Proustit, Zinnober 2c.).
- 13. " Schwefel (1 Geschl., Schwefel und die Arseniksulphurete).
 III. Rlasse.
 - 1. Ordnung. Harze (2 Geschlechter, Honigstein, Bernstein).
 - 2. Rohlen (1 Geschl., Braun- und Steinkohlen).

Das Mohs'sche System ist von Haidinger angenommen worden. Die drei Rlassen sind bei ihm Akrogenide, Geogenide und Phytogenide benannt. (Handbuch der bestimmenden Mineralogie. 1845.) Kenngott hat dieses System 1853 mit Erweiterungen und Correctionen neu herausgegeben (das Mohs'sche Mineralspstem dem gegenwärtigen Standpunkt der Wissenschaft gemäß bearbeitet) und Zippe i hat es ebenfalls angenommen und dabei den Versuch gemacht, den Begriff der von

1 F. X. M. Zippe, t. t. Regierungerath und Professor ber Mineralogie an ber Universität zu Wien. Gest. baselbst am 22. Febr. 1868. Mohs als "naturhistorisch" bezeichneten Eigenschaften zu einer "Tharakteristik des naturhistorischen Mineralsphems. So '1858" stellt er den Satz auf: "Jede Eigenschaft, die an irgend auf Minerale in seinem ursprünglichen Zustande erkannt und wahrgeneume werden kann, ohne daß durch deren Betrachtung und Untersucht das Mineral Beränderungen unterworsen wird, zu deren Hervormurkenntnisse einer andern Wissenschaft vorausgesetzt werden, ist er naturhistorische Eigenschaft."

Er bespricht nun die Kennzeichen, welche von dem Berhalten w Feuer, Schmelzen, Verändern der Farbe, Entwicklung flüchtiger Stef. Brausen mit Säuren, Auflösung, Gelatiniren 2c. hergenommen &: und glaubt sie als nicht chemische, sondern dem Mohs ichen Bezuf nach als naturhistorische betrachten zu bürfen, da die Fähigkeit, fe : geben, dem unveränderten Mineral ursprünglich zukomme und := Beobachtung keine demischen Kenntnisse erforderlich seben. In the ziehung auf das Wassergeben beim Erhitzen sagt er (S. 13): Th liegt es so nahe, auch die Menge des Wassers durch die Gewitz bestimmung des Minerals vor und nach dem Glühen zu erfalen und auch diese als ein Merkmal zu betrachten, welches in einie Fällen wohl gebraucht werden könnte; allein die Beurtheilung tien Fälle setzt Bekanntschaft mit der chemischen Zusammensetzung ke Minerals voraus und die quantitative Bestimmung von Bestandebeile gehört nicht mehr ins Gebiet der Naturgeschichte." Ran ersieht well daß Zippe den Werth der chemischen Kennzeichen für die Minerale= zwar erkennt, daß ihn aber die Pietät für Mohs und feine Brincirizu keiner unbefangenen und sicheren Aufnahme derselben kommen lie Für die Anhänger- dieser Principien ist übrigens sein Borgeben imme: hin Gewinn, benn haben sie nur einmal ben Werth bes Löthrebes ber Säuren 2c. erkannt, so ift kein Zweisel, daß sie allmählig axt die vollendetste Analhse eines Minerals als naturhistorisch berecht. erkennen werden, benn immer ift es die ursprüngliche Substanz, welch dabei die Eigenschaft zeigt, in verschiedene Mischungstheile zu zerfallen immer ist es eine Eigenschaft bes Argentit 87 Proc. Silber, und

Sulässigkeit der Mittel zu solcher Erkenntniß zu gelangen, wird man sich auch zu verständigen wissen.

Die Entdeckungen des Vicarirens von Mischungstheilen und die Des Jomorphismus mußten für ein demisches Mineralspftem von entschiedenem Einflusse sehn, wenn sie auch ein sogenanntes naturhistorisches weniger berührten. Es hatte sich gezeigt, daß jenes Wechseln bei ben Mineralspecies vorzüglich die Basen oder die elektropositiven Mischungstheile traf und so änderte benn Berzelius sein System (1824. Leonhard's Zeitschrift für Mineralogie. I.) dahin, daß er das elektronegative Princip statt des früheren elektropositiven für die Classification in Anwendung brachte. Er unterschied 1) Richt orybirte Körper. Rlassen: 1. Gediegene, 2. Sulphurete, 3. Arseniete, 4. Stibiete, 5. Tellurete, 6. Osmiete, 7. Auxiete, 8. Hybrargyrete. 2) Oxydirte Rörper. Rlassen: 1. Orpbe und ihre Hybrate, 2. Sulphate, 3. Ritrate, 4. Muriate, 5. Phosphate, 6. Fluate und Fluosilicate, 7. Borate und Borofilicate, 8. Karbonate und Hydrofarbonate, 9. Arseniate, 10. Molybbate, 11. Chromate, 12. Bolframiate, 13. Tantalate, 14. Titanate, 15. Silicate und Silicio: Titanate, 16. Aluminate.

Gleichzeitig veröffentlichte F. S. Beubant (Traité élémentaire de Minéralogie. Paris. 1824, deutsch von A. F. A. Hartmann. Leipzig. 1826) ein in der Hauptsache ebensalls nach dem elektronegativen Princip construirtes System. Beubant entwickelte dabei auch die Theorie der Classissian vom mineralogischen Standpunkt aus und machte durch eine Untersuchung des relativen Werthes der mineratogischen Kennzeichen geltend, daß den chemischen der Borzug vor allen andern zu geben und die Species als der Inbegriff der aus gleichen Grundbestandtheilen in gleichen bestimmten Verhältnissen gebildeten Individuen angesehen werden müsse. Er bespricht die Frage, welche unter den Wischungen mit gleicher allgemeiner Pormel als Species zu betrachten. Es ist unmöglich, sagt er, diese Frage zu lösen, und Alles, was man thun kann, ist, künstlich die Grenzen zu ziehen, welche man sür die Species annimmt. Dabei habe man sich an die einsachen

Jahlen zu halten, nach welchen unzweifelhafte Berbindungen k Mischungsgewichte immer vereinigen, "so wird man eine beiebe Species aus bem boppelten Carbonat des Raltes und der Ragicia bestehend aus 1 Atom bes ersten und 1 Atom ber zweiten make vielleicht könnte man ebenso Species aus der Combination von 1 etc. 2 Atomen der erstern mit 2 ober 1 Atom der zweiten Berbinden: welche man in der Natur kennt, bilden; allein als bloke Baieix muß man die durch Analysen gefundenen Berbindungen von 5 Atrez Ralkarbonat und 2 Magnesiakarbonat, oder von 19 des ersten m 5 des zweiten 2c. ansehen." Diese ganz natürliche Anschauung ift fide oftmals wieder verloren gegangen und wird von einzelnen Mineralige zum Theil noch nicht beachtet. Beubant erläutert weiter, bat is Schwierigkeiten biefes Gegenstandes biefelben bleiben, wenn man it statt an die Mischung, an die Arpstallisation halten wolle. Er wen darauf hin, wie die lineare Aufstellung der Familien, und eine anden ist wenigstens in einem beschreibenden Werke nicht möglich, bie naben Beziehungen unter ihnen mehrfach zerreißen und unkenntlich made: muß. Er nimmt brei Rlaffen an; die erste berselben umfaßt biejeniger Familien, beren electronegative Mischungstheile mit bem Sauerus Bafferstoff und Fluor Gase bilben konnen. Er nennt biefe Gazoly: (in Gas auflöslich); die Körper der zweiten Klasse haben das gemei: mit Säuren stets ungefärbte Auflösungen zu geben, baber ber Rom Leukolyte (von weißer Löfung); die Körper der dritten Rlaffe geber mit Sauren gefärbte Lösungen, baber ber Rame Chroikolyte (vefarbiger Lösung).

Cajolyte.	Seutolyte.	Chrollolyte.
Silicibe.	Antimonibe.	Tantalibe.
Boribe.	Stannibe.	Tungstibe.
Anthracibe.	Zincibe	Titanibe.
Spbrogenide. 🕹	Bismuthibe.	Molphdide.
પ્રકૃષ્ટtibe.	Hydrargyride.	Chromide.
Sulphuride.	Argyribe.	Uranibe.
Chloride.	Plumbibe.	Manganide.

Casolyte.	Benfolpte.	Chroifolyte.
Phtoribe.	Aluminide.	Siberibe.
Gelenibe.	Magnefibe.	Cobaltide.
Telluribe.		Cupribe.
Phosphoride.		Auribe.
Arsenide.		Platinibe.
		Palabiibe.
		Demibe.

Die Familien und Geschlechter find demisch darakterifirt und ift die besser gelungen als die Charakteristik der Klassen, wie man sich leicht Aberzeugt, wenn man z. B. alle Silicate mit nichtmetallischen und metallischen Basen in der Klasse der Gazolyte eingereiht findet. Daffelbe System ift in der 1832 erschienenen zweiten Auflage seines Træité élémentaire etc. beibehalten. Ein Jahr später als bas erste Beubant'sche Spstem erschien ein dentisches Spstem von L. Smelin (Leonhard's Zeitschrift für Mineralogie I, und II. 1825). Die Basis bieses Systems bezeichnet der Autor in folgender Beise: "Bei jeder Berbindung kann der eine Stoff mehr als chemisch formendes, der andere mehr als demisch geformtes Princip angesehen werden, b. h. der eine brückt dem andern, der gleichsam nur als Grundlage bient, bestimmte, sowohl physikalische als demische Charaktere auf. So sind die nichtmetallischen Stoffe im Berhältnisse zu den metallischen als formende Principien anzusehen; die Sauerstoffmetalle unter einander, die Chlor-, Jod-, Schtzefel- und Phosphor-Metalle unter einander zeigen viel mehr Aehnlichkeit in physikalischen und chemischen Berhälts nissen, als die Berbindungen eines und desselben Metalles mit Sauerstoff, Chlor, Job, Schwefel und Phosphor unter einander zeigen." Smelin ordnet banach bie Elemente, mit dem elektronegativsten Sauer stoff beginnend und mit dem elektropositivsten Kalium schließend, in zwei Gruppen:

l Leopold Gmelin, geb. am 2. Aug. 1788 zu Göttingen, gest. am' 18. April 1868 zu Beibesberg, wo er von 1814 bis 1851 als Professor der Medicin und Chemie bocirte.

a. Nicht-Metalle: Sauerstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Fluor, E.:
Job, Selen, Schwefel, Phosphor, Boron, Rohlenstoff. b. ReiArsenik, Antimon, Tellur, Wismuth, Zink, Radenium, Zink, Si Duedfilber, Silber, Palladium, Dsmium, Fridium, Rhodium, Kink Gold, Rupser, Ridel, Robalt, Mangan, Sisen, Uran, Shrom, Kink dän, Scheel, Tantal, Titan, Silicium, Zirconium, Aluminium, Sci cium, Pttrium, Cerium, Magnium, Calcium, Strontium, Banz-Lithium, Natrium und Ralium.

Bur ersten Abtheilung gehören alle Mineralien, die Saurier enthalten, weil sie diesem ihre wichtigsten Eigenschaften verdanken, : Säuren und ihre Verbindungen reihen sich dann wie ihre Redikk also die schwefelsauren, phosphorsauren, borsauren, kahlensauren Sc bindungen u. s. f., die zweite Abtheilung enthält die Fluoride, : dritte die Chloride, dann solgen die Selen, und Schweselberbindunge und die Metalle. Die erste Abtheilung zersällt wieder in wasserbalzund wurd wasserseie Sauerstossessen.

Der Grundgedanke, daß ein Element oder dessen Orth in Schindungen das formende sehn könne, schon von Haut, Hausmanus angedeutet, konnte keine allgemein geltenden Belege gewinnen und er diesem Gesichtspunkte aus konnte sich auch das System nicht helter obwohl es sonst manche gute Gruppirungen darbot. Le on hard bas Gmelin'sche System in seinem Handbuch der Orpstegnosie 2. In bas Gmelin'sche System in seinem Handbuch der Orpstegnosie 2. In 1826 angewendet. In der Ueberzeugung, daß die höheren Glassischungsstuffen nicht einseitig krystallographisch oder chemisch zu charakteisten sehen, suchte Naumann ein. System zu construiren, weelches, wie Gmelin begonnen, weiter führen sollta. Die beabsichtigte Bereingen von Arpstallisation und Mischung für das Glassiscationsprincip wie aber auch nicht weiter als bei Gmelin oder war ebenso illusorie Daneben hat dieses System in der Bildung der Ordnungen mank Borzüge. Den Beguss von Species gibt Naumann also: "Jede

¹ Karl Cafar von Leonbard, geb. am 12. Sept. 1779 zu Rumpeheim bei Hanau, geft. am 28. Jan. 1862 zu Beibelberg, Professor ber Reralogie und Geognofie an ber Universität zu Beibelberg (seit 1818).

Inbegriff sammtlicher durch relative Identität ihrer Eigenschaften verschundener Individuen heißt eine mineralogische Species." — Das Spstem ist folgendes:

- I. Klasse. Hybrolyte. Orybe, Salze und analoge Verbindungen. welche im Wasser leicht auflöslich sind.
 - 1. Ordnung. Wasser und Eis.
 - 2. " Wasserhaltige Hydrolyte.
 - 3. " Wafferfreie Hydrolyte.
- II. Rlasse. Haloide. Salze und analoge Berbindungen, welche im Basser nicht, oder höchst wenig auslöslich sind, und in welchen weber Silicia noch Alumia die Rolle der Säuren spielen.
 - 1) Gruppe. Richtmetallische Salvibe.
 - 1. Ordnung, wasserfreie, nichtmetallische Haloide.
 - 2. " wasserhaltige, nichtmetallische Haloibe.
 - 2) Gruppe. Betallische Haloide.
 - 1. Ordnung, wafferfreie, metallische Saloibe.
 - 2. " . wasserhaltige, metallische Halvide.
- III. Alasse. Silicibe. Salze, welche im Wasser unauslöslich sint, in welchen aber Silicia ober Alumia die Rolle der Säure spielen, sowie diese beiden Substanzen selbst.
 - 1) Gruppe. Richtmetallische Silicibe.
 - 1. Ordnung, wafferfreie.
 - 2. " wasserhaltige.
 - 2) Gruppe. Amphotere Silicide. (Mit metallischen und nichtmetallischen Basen.)
 - 1. Ordnung, wasserfreie.
 - 2. " wasserhaltige.
 - 3) Gruppe. Metallische Silicibe.
 - 1. Ordnung, mafferhaltige.
 - 2. wasserfreie.
- IV. Rlaffe. Metall:Drybe.
 - 1. Ordnung, wasserhaltige.
 - 2. " wasserfreie.

V. Rlaffe. Metalle.

VI. Riasse. Sulphuride. .

- 1. Ordnung, Glanze.
- 2. "Riese.
- 3. " Blenden.
- 4. " Schwefel.

VII. Rlaffe. Anthracibe.

- 1. Ordnung. Diamant.
- 2. " Rohlen.
- 3. " Bitume.
- 4. " organisch-faure Salze.

(Lehrbuch der Mineralogie von Dr. Karl Friedrich Nammann. Felin. 1828.)

Man sieht, daß die Gruppe der amphoteren Silicate eine ich schwankende Stellung haben, auch geht es nicht wohl an, Spiral Chrysoberill 2c. unter die Rieselverbindungen zu stellen.

Raumann hat in seinem Lehrbuch: "Clemente der Mineraleck' welches von allen die meiste Verbreitung gefunden hat, und wern seit dem ersten Erscheinen im Jahre 1846 bis 1859 fünf Auflage: nothwendig wurden, das angeführte Spstem, welches er übrigens wir sür eine approximative Zusammenstellung ansieht, weiter ausgeführt doch wesentlich mit unveränderter Grundlage und die Principien weinem Aufsahe in Leonhard's Zeitschrift: "Reues Jahrbuch ze. Jehr gang 1844," besprochen und erläutert. Er kommt zu dem Schlift, was die Aehnlichkeit der anorganischen Masse, ohne Berückschique: der Form es ist, welche bei der mineralogischen Classification vorzuge weise in das Auge gefaßt werden muß."

Dabei müsse den chemischen Eigenschaften, insbesondere der chemide: Constitution der Mineralien die gehörige Beachtung geschenkt werder "Sie repräsentiren ja, sagt er, die Materie selbst, dieses allen mer phologischen und physischen Erscheinungen zu Grunde liegende Subsuck welches in der chemischen Constitutionsformel seinen wissenschaftlichen Ausdruck sinder. Wie wäre es also möglich, eine naturgemäße

Busammenstellung der Mineralien zu Stande zu bringen, ohne diese Frundlage ihres Wesens, dieses wahrhaft ursachliche Moment ihrer zanzen Erscheinungsweise einer vorzüglichen Beachtung zu würdigen? Man prüse nur manche der angeblich bloß auf äußere Kennzeichen zegründeten Mineralspsteme und man wird sich überzeugen, daß viele Fruppen derselben nur durch einen unwillstrlichen Hindlick auf die Resultate der chemischen Analyse gewonnen werden konnten, während manche andere Gruppen, dei denen dieß nicht der Fall war, bei deren Bildung man es wirklich über sich vermochte, allen chemischen Reminiscenzen zu entsagen, die seltsamsten und unnatürlichsten Busammenstellungen darbieten."

In abnlichem Sinne spricht sich-Berzelius aus, indem er die Fragen in Betracht zieht, welche für die Aufstellung eines allgemein anzunehmenden, demischen Mineralspftems zu erörtern seben. Die erste Bedingung bestehe darin, daß nichts Anderes als die Busammensetzung in der Grundlage für die Anordnung Theil nehmen dürfe. "Dieser Sas, sagt er, ist für bie Gegenwart berjenige, welcher am schwierigsten das Bürgerrecht erreichen wird. Die Reigung, unorganische Producte nach denselben Principien, wie die organischen, zu ordnen, hat so in der Mineralogie Wurzel geschlagen, daß sie schwierig mit den Burzeln auszureißen sehn wird. Eine Folge davon ist der Werth, welchen man auf den Begriff von dem gelegt hat; was man mineralogische Species nennt. Wenn ich ausspreche, daß in der Mineralogie nichts vorhanden ist, was dem Begriff von Species entspricht, so habe ich wahrscheinlich alle Mineralogen unserer Zeit gegen mich, weil man es für ein großes Verbienst hält, wenn ein Verfasser in der Mineralogie wohl bestimmt, was Species ift, ohne unnöthig zu theilen ober damit zusammenzustellen, was nicht dahin gehört, und hiebei macht sich das naturhistorische Princip mehr geltend als das chemische. Aber was ift es, was man in der Mineralogie zu ordnen hat? Entweder find es einfache Grundstoffe ober unorganische chemische Berbindungen verselben. Was ist es, was ihre Identität ober Richt-Ihentität beftimmt? bie Bestandtheile und die verschiebenen demischen Proportionen,

nach welchen sie sich verbunden haben." Berzelius befrick t auch den Nachtheil, welcher für die Bestimmung nach äußeren ken zeichen, namentlich frustallographischen, durch das Berhältnig z Isomorphie entstehe. "Eine Abweichung in der Art der Bestande. hebt, gleichwie die in ihren bestimmten relativen Proportionen. Ibentität auf. — Je genauer wir mit ber Chemie bekannt gewer sind, besto mehr haben wir die Ersahrung gemacht, daß eine gletz Busammensetzungsart die Aehnlichkeit in der geometrischen Form r: den übrigen äußeren Eigenschaften bestimmt, aber gleiche Zusursetzungsarten verschiebener Grundstoffe zu einer einzigen Specie : vereinigen, gehört zu einem der größten Rißgriffe, welche gen werden können. Oder sollte es-in der Mineralogie richtig seyn, = dem krhstallisirten arseniksauren und phosphorsauren Ratron (in E fie im Mineralreiche vorkämen) einerlei Species zu machen, wil in Form und äußeren Gigenschaften nicht unterschieden werden konut So lange der naturhistorische Begriff von Species in der Mineralie festgehalten wird, wird eine solche Berwirrung niemals aufboren. -Es ist seltsam, daß Berzelius nichts von einer Species im Minci reich wissen wollte, während er doch, wie aus dem Borhergebatt ersichtlich, Bestimmungen zur Unterscheidung von Species seifiwelche andere Mineralogen, z. B. Fuchs, früher nicht beachtet bur daß nämlich die isomorphen Bertretungen nicht berechtigen, die k troffenden Mineralien in eine Species zu einigen. "Derjenige, is er weiter, welcher unter Augit als dieselbe Species CS2 + MS2 =: CS² + fS² aufführt, begeht benselben Fehler, wie der, welcher == schwefelsaurer Rali-Tallerde und schwefelsaurem Rali-Gisenordal cir::-Salz machen wollte, weil sie einerlei Arpstallisation haben." — 2-Schlusse des Artikels äußert er: "Biele Mineralogen werben es cie Zweifel als eine Lächerlichkeit betrachten, daß man die Augin = mehrere Orte im Mineralfystem stellen soll. Aber wir Naffisiciren w Formen, sondern Berbindungen, und da- gleiche Berbindungen

¹ In ber beutschen Uebersetzung bes Jahresberichtes: "weil sie nicht :== einerlei Form und einerlei äußere Eigenschaften unterschieben werden Gunc-

wischen ungleichen Grundstoffen häufig gleiche Arpstallsormen bekommen, o ist es klar, daß diese Arpstallsormen an mehreren Stellen wieder vorkommen müssen, und dieß gitt nicht bloß für die Form des Augits, ondern auch für mehrere andere Arpstallsormen." (Jahresbericht 26. 1847. S. 306—314.)

Gleichzeitig mit Raumann hat Hausmann (Handbuch ber Mineralogie. 1. Thl. 1828) seine Ansichten vom Mineralspstem mitzetheilt, nach welchen er im Wesentlichen schon 1809 und 1813 einen Entwurf publicirt hatte. Die natürlichen Verwandtschaftsverhältnisser Mineralien sollten dabei, chemisch und physisch, die Leitpunkte sehn. Hausmann bekannte sich zu dem von Fuchs (Ueber den gegenseitigen Einsluß der Chemie und Mineralogie. 1824) gegebenen, später aber modificirten, Begriff von Mineralspecies als den Indegriff von Mineralien, welche gleiche Arpstallisation und gleiche oder gleichmäßige (durch Vicariren gleiche) chemische Constitution haben. Die Species stellt er nach dem am meisten charakterisirenden Mischungstheil in größere Gruppen zusammen, indem er einen formenden, mehr als andere aktiven Mischungstheil, annahm. Das System ist solgendes:

- I. Klasse. Metalloide. Schwefel, Diamant, Graphit, Antimon, Arsenil, Tellur.
- U. " Retalle.
- III. " Telluribe.
- IV. " Antimonide.
 - V. " Arfenide.
- VI. " Selenibe.
- VII. " Sulfuride.
 - 1. Ordnung. Schwefelmetalle.
 - 2. " Schwefelmetalloide.
 - 3. " Schwefelmetalloid-Metalle.
 - 4. " Schwefelmetall-Ozybe.

¹ Fuchs hat später diesen Begriff-für seine Formationen angenommen, für die Species aber ben Haup'schen Begriff gelten lassen. (Ueber ben Begriff ber Mineralspecies Erdmann's Jonrn. 45. 1848.)

VIII. Rlasse. Oghgenibe.

- 1. Ordnung. Ogybe,
 - 1. Unterordnung. Metallorpbe.
 - 2. Erben.
 - 3. " Metalloid-Drybe.
- 2. Ordnung. Sphrate.
 - 1. Unterordnung. Erdhybrate.
 - 2. Retallogydbydrate.
- 3. Ordnung. Manganate.
- 4. " Ferrate.
- 5. " Aluminate.
- 6. " Silicate.
 - 1. Unterordnung. Bafferfreie Silicate.
 - 1, Reihe. Mit Basen A.
 - 2. " Mit Basen R.
 - 3. " Mit Basen R + A.
 - 2. Unterordnung. Wafferhaltige Silicate.
 - 1. Reihe. Sporofilicate.
 - A. Mit Bafen A.
 - B. Mit Basen R.
 - C. Mit Basen R + N.
 - 2. Reihe. Silicate mit Hybraten.
 - A. Mit Basen R.
 - B. Mit Basen K.
 - C. Mit Basen R + M.
 - 3. Unterordnung. Silicate mit Schwefelmetallen.
 - 4. " Silicate mit Fluoriben.
 - 5. " Silicate mit Chloriden.

Es ist dieses System in seiner Art-sehr gut gegliebert; natürlich trennt es auch viel Aehnliches, was andere, übrigens weniger anzuserkennende System, mehr vereinigen, aber das ist überhaupt ein nicht zu beseitigender Uebelstand, wenn nur ein Gesichtspunkt verfolgt werden kann.

Während sich so in vorherrschend chemischer Richtung Systeme ausbildeten, fand auch bas Mohs sche Princip eine Anwendung burch Breithaupt, welcher 1820, 1823 und 1832 sein System herausgab (Bollständige Charatteristit des Mineralspstems). Die Anordnung ist wesentlich folgende:

```
wesentlich folgende:
                        I. Riaffe.
                                   Galge.
            1. Ordnung. Sydtoit.
                          Rarbonate.
            *2.
                          Salate.
                          Riteate.
                        . Gulfate.
            5. ^
                           Miate:
            6.
                           Borate.
                        II. Rlaffe.
                                   Steine.
            1. Orbnung. Abpflite.
                           Chalgite. .
            2:
                         Spathe.
            3.
                          · Glimmer.
            4.
                         - Borobine.
            Б,
                         - Dphite.
            6.
                           Beolithe.
                           Grammite.
                         - Dure. -
                       III. Rlaffe:
                                    Miner.
            1. Debnung. Erze.
                          -Rieje.
            2.
                           Metalle.
                           Mange.
                           Blenben.
            5. '
                           Rerate.
                       IV. Rlaffe. Brenge. .
                           Schwefel.
            1. Orbnung.
```

Refine.

2.

3. Ordnung.- Bitume.

4. " Rohlen.

Es ist in diesem Spsteme, wie in dem von Mahs bei der Charakteristik der Classificationsstufen der Zwed, danach die Species sinden und bestimmen zu können, besonders berücksichtigt; und in soweit es die dürftigen Mittel gestatten, mit welchen sich die naturhistorische Methode begnügen zu muffen glaubt, ist diese Charakteristik fleißig durchgeführt. In dieser Beziehung sagt Mohs von dem Mineralspstem: "Man verlangt eine Darftellung der Mannigsaltigkeit der Natur unter verschiedenen Einheiten und will sich in ben Stand ge= sett sehen, die in der Natur vorkommenden Individuen zu erkennen, b. h. die Stellen, welche ihnen angehören, bestimmen, und die mit benselben verbundenen Namen und Benennungen auf sie übertragen zu können." Man muß anerkennen, daß in ihrer Weise die sogenannten naturhistorischen Systeme die hier genannte Bestimmung der Species mehr im Auge gehalten haben als die themischen Spsteme. Es lag dieses aber keineswegs in der Unfähigkeit der letteren, solches zu leisten, sondern, da sie meistens von Chemikern ausgingen, wurde die Charakteristik, gleichsam als bekannt, nicht besonders hervorgehoben. habe in meiner Charakteristik der Mineralien (1830) diesem Mangel abzuhelfen gesucht und eine chemische Reihung ber Species babei gebraucht, wie sie Fuchs und Brogniart 1 zum Theil angewendet haben, in der Hauptsache das elektrochemische Princip nach seinen Gegensätzen benützend, wie es bie Charaktete leichter und sicherer bieten Die nichtmetallischen Berbindungen wurden baher nach ben mehr charakterifirenden elektronegativen, bie metallischen nach ben mehr charakterisirenden elektropositiven Mischungstheilen gereiht. Dufren op bemerkt zu einer solchen Anordnung (bei Anführung bes Spstems von A. Brogniart): "Cette manière de proceder est, du reste, conforme à ce qui a lieu pour la zoologie, où l'on invoque des caractères

¹ Alexander Brogniart, geb. 1770 zu Paris, gest. 1847 ebenda, Ingénieur en chef des Mines, Director der königt. Porcellansebrik zu Sedres, Prosessor der Mineralogie am Musée d'histoire naturelle.

différents pour la classification de chaque ordre. Les dents et les organes de la nutritition présentent dans les mammisères un principe de classification naturelle qui est abandonné pour les reptiles et les poissons, où il n'a plus la même valeur." (Traité de Minéralogie. T. II. 2 ed. 1856.) — Alex. Brogniart, Tableau de la distribution méthodique des espèces minérales etc. Paris 1833. Raturgesch. des Mineralreichs von Dr. Joh. Rep. Fuchs. Rempten 1842.

Mit Begründung durch physische Sharaktere sind weiter zu nennen: das System von Ch. Uph. Shepard '(Treatise on Mineralogie. New Haven. 1832), welches nur auf die Arhstallisation oder die Gestalt überhaupt gegründet ist, und theisweise die Classisication von L. A. Neder 2 (Bibliothèque universelle. 1832. Le règne minéral ramené aux méthodes de l'histoire naturelle. Paris. 1835). Hier werden drei Klassen nach der Art des Glanzes und der Durchsichtigkeit bestimmt, die vierte nach der Eigenschaft der Berbrennlichkeit; nur ausgebildete Arystalle gelten als Gegenstand der Classissication. Tie Klassen sind:

- 1. Cristaux métallophanes.
- 2. , lithophanes.
- 1 Charles Upham Sheparb, geb. 1805, Massachusetts, Prosessor ber Chemie an der Medical School zu Charleston in Sild-Carolina und Lehrer ber Mineralogie am Ambherst College in Massachusetts.
- 2 Louis Albert Reder be Sauffure, geb. 1786 zu Genf, Professor ber Mineralogie und Geologie an ber Mabemie zu Genf.
- Mais aucun zoologiste ni botaniste n'a jamais songé à admettre dans une classification, où des individus dans l'état le plus parfait doivent seuls être compris, tous les animaux et les végétaux imparfaits moutilés ou malades, qui existent dans la nature; encore moins a-t-on pensé à donner une place dans la classification aux troupeaux d'animaux, à côté des espèces d'animaux qui les composent, ou à classer des forêts d'une seule ou des plusieurs espèces d'arbres, des amas de bois morts ou en état de décomposition, auprès des diverses espèces d'arbres, dont se composent ces forêts ou dont provienment ces bois, espèces qui sont le seul et véritable objet de description et de classification. C'est pourtant là ce qui a toujours été fait en minéralogie."

 Le Règne Minéral. T. I. p. 390.

- . 3. Cristaux amphiphanes.
 - 4. · "· inflammables.

Die Ordnungen der ersten Klasse sind die gediegenen Metalk :: Amalgame und Metallgemische (Alliages), die Phrite und Grad-Hier ist die Mischung das ordnende Princip. Die Ordnungen in weiter in Familien getheilt nach physikalischen Eigenschaften, so die Metalle in die Familien der dehnbaren und spröden. Die Genen ir physisch und chemisch charakterisirt, die Species nach der Arpstalliem unterschieden, wobei aber sür dieselbe Species keine Arpstallreibe gelzisst, sondern jede secundäre Form eine besondere Species bestimmt is daß der heraedrische, oktaedrische und kuboktaedrische Galenit der Species bilden!

Chemische Spsteme find von Nils Rordenstiöld und G. Ariausgestellt worden. Sie sind wesentlich auf die atomistische Jusauschenung gegründet und verzichten daher auf eine Charakteristik, welch zur Bestimmung der Species führen könnte, denn wenn man au annehmen wollte, man könne dazu die Analyse verlangen, so warn noch die weitere Forderung gemacht, daß man diese Analyse der wie die Versasser dieser Spsteme zu beurtheilen und in ihre Formigu bringen habe, was dei complicirteren Nischungen nicht wohl warakteristet.

Rordenstiöld unterscheibet sieben Rlaffen:

- 1. Haploite, enthaltend die chemischen Grundstoffe.
- 2. Diploite, enthaltend die Grundstoffe untereinander.
- 3. Bibiploite, enthaltend die Verbindungen der Diploite und einander.
- 4. Tribiploite, enthaltend die Verbindungen von Bidiploiten zu Diploiten.
- 5. Tetradiploite, enthaltend die Berbindungen der Bidiplow unter sich.
- 1 Mile Guftav Rorbenftiölb, geb. am 12. Oft. 1792 ju Mangie in Finnland, Oberintenbant bes finnischen Bergwesens, in Selfingfore wehrten

- 6. Pentabiploite, enthaltend die Berbindungen der Tetradiploite mit Diploiten.
- 7. Hexabiploite, enthaltend die Verbindungen der Tetradiploite mit Bidiploiten.

Die Rlaffen zerfallen auf folgende Weise in Ordnungen, Generaund Species. Für die Ordnungen und Genera wird einzig und allein auf den atomistischen Bau der demischen Formeln, nicht aber auf die chemische Verschiebenheit ber Ebmente Rücksicht genommen, und zwar entsteben die Ordnungen durch die Mannigfaltigkeit, welche die Diploite entweber unter sich darbieten ober in welcher sie unter einander ohne Rudficht auf numerische Berhältnisse zu mehr zusammengesetzten Berbindungen zusammentreten; die Genera aber durch die Verschiedenheit der numerischen Berhältnisse, nach welcher die Berbindung der Diploite unter einander fattfinden. Erft bei dem weiteren Zerfallen der Genera in Species kommt die demische Beschaffenheit der Elemente in Betracht. - Wenn man das System im einzelnen durchgeht, so fällt auf, daß in der ersten Klasse nur ein einziges Genus möglich ist, in welchem Schwefel, Roblenstoff und sammtliche gediegenen Metalle vereinigt sind, so daß es 17 Species umfaßt, während in den übrigen Klassen die Ordnungen viele Genera und jedes nur mit einer Species enthalten. In der sechsten Alasse z. B. find über 100 Genera, worunter nur 13 mit 2 Species und nur 3 mit 3—6 Species, in der siebenten Rlaffe ift auch fast jede Species ein Genus. Schon durch diesen Uebelstand kann bas System nicht genügen. Es liegt auch im Princip, daß obwohl chemisch abuliche Species oft zusammenkommen, dieses boch auch oft bei ganz unähnlichen der Fall ist, so erscheinen z. B. Eis und Rupferorybul als zwei Species von demselben Genus AR, ebenso Duarz und Wolframsäure, weil beibe R. Kalisulphat, Wolfram und Aroloit ec. (Ueber das atomiftisch-chemische Mineralspstem und das Examinationsssyftem der Mineralien. Bon Rils Rordenstiöld. Helfingfors. 1849. Diefer Abhandlung ging schon eine ähnliche im Jahre 1827 vovaus: Försök till framställning af Kemiska Mineral-Systemet 2 ed. 1833.)

Genera nach der Arhstallisation gebildet und hat es destregen is drystallochemische genannt. Die Anfänge dazu sinden sich in in Buche: "Elemente der Arhstallographie" x. 1830. 2 ed. 1833: weitere Aussührung ist von 1852 (das trystallochemische Mineralieismeitere Ausschaft der gegeben zu haben, "der sagt er, wenn ich auch mit Berzelius Ansicht vollkommen einsenkard bin, das das System nur auf die Art der Elemente und deren diammensetzungsformel Rücksicht zu nehmen hat, so ist doch die Artischem nichts Anderes als der Ausdruck einer bestimmten Zusammensetzund sie wird uns auf diese Weise um so mehr ein sucherer Führerier als wir dei vielen Mineralien und vielleicht bei der größten Mehrzid von einer so vollständigen Kenntniß der Zusammensetzung, als se Kordenstsieldschafte System erfordert, noch weit entsernt sind."

Wir lassen es bahingestellt sehn, ob damit dargethan ist, das Espstem kein gemischtes zu nennen seh, es ist jedenfalls eine recht breid dare Zusammenstellung zum Zweck einer Vergleichung analoger Mischweit und hat seinen Werth in der sorgfältigen Bestimmung der Formeln, ist freilich öfters auch eine andere Construction als die gegebene zulasz

Das Spstem von Dana hat auch solche Grundlage; die Specifind nach der Analogie in der Mischung geeinigt und nach der Analogie fraktisation in Gruppen gebracht. Die Hauptabtheilungen sind:

- I. Elemente.
- II. Sulphurete, Arfeniurete 2c.
- III. Fluoride, Chloride, Bromide, Jobibe.
- IV. Orbo-Berbindungen.
 - V. Organische Berkindungen.

Für die Unterabtheklungen dienen die Hauptverbindungsstusen kesseuerstoffs, aus der sogenannten Hobrogengruppe: RO^2 , $RO^3 = RO^2$; und aus der sogenannten Arsenikgruppe: RO^3 und R^2O^5 .

Unter der Form RO3 stehen die Säuren der Gruppen 1. der Slicate; 2. der Tantalate, Columbate, Titanate, Tungstate, Mohdan Vanadate, Chromate; 3. der Sulphate und Selenate; 4. der Bonen

Unter der Form R²O⁵ stehen die Säuren der Gruppen der Phosphate, Arfeniate, Antimonate und Nitrate.

Unter der Form RO^2 steht die Säure der Carbonate und unter der Form R^2O^3 die der Dralate. A System of Mineralogy etc. dy J. D. Dana. 4. ed. 1854.

Außer den angeführten Spstemen find noch viele andere erschienen, welche sich auf ähnliche, meist chemische Grundlagen basiren, so von Bonsborff (1827), Referstein (1827), Gloder (1830), Sutow (1831), C. Borz. Prest (1834), Schubert (1836), Thomson (1836), Scaechi (1842), J. Frobel (1843), Rammelsberg 1 (nach Berzelius 1847), J. Chapman (1853), Leymerie (1858), Sainte-Claire Deville (1855), Abam (1858) u. a. Des heteromeren Systems von hermann ift schon oben (Mineralchemie) erwähnt worden. — Theilweise aus anderen Anschauungen ist bas System von Weiß entstanden (Karsten Archiv. I. 1829). Weiß nimmt zwei Classificationsstusen über ber Gattung an, die er Familien und Ordnungen nennt. Die Familien sucht er burch Auszeichnung berjenigen Gattungen zu bilden, welche im-ganzen Bau der Erbe eine vergleichsweise wichtige Stelle einnehmen, so bilben Quarz, Feldspath, Glimmer, Hornblende, Kalkstein zc. die Mittelpunkte von Familien; auch die Edel: steine erscheinen ihm als eine der natürlichsten Familien. Die Ordnungen basirt er auf chemische Verhältnisse. Das Stystem ist folgenbes:

- I. Ordnung ber oppbischen Steine.
 - 1. Familie bes Quarzes.
 - 2. " bes Feldspaths.
 - 3. " bes Stapoliths.
 - 4. " ber Halvibsteine.
 - 5. , ber Zeolithe.
 - 6. " bes Glimmers.

^{1 3. 3.} Berzelins' neues demisches Minerallpstem 2., herausgegeben von C. F. Rammelsberg. Rurnberg 1847. Man findet in diesem Buche bie sammtlichen Aufsate und Kritiken, welche Berzelins über Mineralspsteme geschrieben hat.

- 7. Familie der Hornblende. 8. " der Thone.
- 9. " bes Granats.
- 10. " der Edelsteine.
- 11. " ber Metallsteine.
- II. Ordnung der salinischen Steine.
 - 1. Familie des Kalkspaths.
 - 2. " bes Flußspaths.
 - 3. " bes Schwerspaths.
 - 4. " bes Gypses.
 - 5. " bes Steinsalzes.
- III. Ordnung der salinischen Erze.
 - 1. Familie des Spatheisensteins.
 - 2. " ber Kupfersalze.
 - 3. .. der Bleisalze.
- IV. Ordnung der oghbischen Erze.
 - 1. Familie der orphischen Eisenerze.
 - 2. " des Zinnsteins.
 - 3. " ber Manganerze.
 - 4. " bes Rothkupfererzes,
 - 5. " des Beißspießglanzerzes.
- V. Ordnung der gediegenen Metalle.

Eine einzige Familie.

- VI. Ordnung der geschwefelten Metalle.
 - 1. Familie bes Schwefeltieses.
 - 2. " bes Bleiglanzes.
 - 3. " bes Grauspießglanzerzes.
 - 4. " des Fahlerzes.
 - 5. " ber Blende.
 - 6. " bes Rothgiltigerzes.
- VII. Ordnung der Inflammabilien.
 - 1. Familie bes Schwefels.
 - 2. , des Diamants.

- 3. Familie ber Rohlen.
- 4. " ber Erbharze.
- 5. " ber Brennsalze.

Obwohl dieses System 1 gewiß eines der wenigst genügenden ist, o ist es doch von C. Hartmann (Handbuch der Mineralogie 1843), A. Quenstedt (Handbuch der Mineralogie 1855) und Fr. Pfaff (Grundriß der Mineralogie 1860) mit geringen Modificationen angenommen worden.

Endlich wäre noch ein Spstem auf geslogisch-demischen Principien zu nennen, welches Rossi publicirt hat. (Nuovi principi mineralogici. Venezia 1857.) Er bilbet sechs Klassen mit Unterabt theilungen von Ordnungen, "Allianzen," Familien, Tribus, Sippen und Arten.

Die Rlaffen find:

- I. Ezogene Mineralien: Baffer, Gase zc.
- II. Enbogene Mineralien: In Folge ber Centralwärme ber Erbe aus Dämpfen unmittelbar ober burch Zersetzung gebildet. Metalle.
- III. Hoppogene Mineralien, aus einem wässerig-lieseligen Fluidum entstanden, Feldspäthe.
- IV. Perigene Mineralien, auf ähnliche Weise wie III ober burch Zersetzung von Silicaten entstanden, Zeolithe, Hydrosilicate.
- V. Epigene Minevalien. Berbindungen verschiebener Säuren mit Basen zersetzer Silicate; Carbonate, Sulphate, Chlorite 2c.
- VI. Metagene Mineralien, durch Regeneration der alten Gesteine unter Mitwirkung plutonischer Aushauchungen entstanden; dahin Granat, Disthen, Diopsid, Topas, Glimmer, Tarmalin zc.

Die Mineralgenesis zur Basis eines Mineralspstems zu machen, ist abgesehen von dem hypothetischen Beiwert schon destwegen nicht thunlich, weil ein und dieselbe Species nicht auf einem, sondern auf gar vielartigen, trockenen, nassen und gasigen Wegen entstehen kann.

! Ein Thuliches System ist das schon 1824 von H. Steffens publicirte. (Dessen "Bollandiges Handbuch ber Orpstognosie" Thl. IV.)

Ein auf Geogenie basirtes Mineralspstem hat schon Dien is angeregt (Grundzeichnung des natürlichen Spstems der Erz). Ichm ging dann auch ein naturphilosophisches Spstem aus in Ich 1818 (Lehrbuch der Naturgeschichte), wo die vier alten Clar-Heuer, Lust, Wasser und Erde wieder eingeführt werden. In: philosophische Systeme, worin das Positive, Regative und Indise Erregung und Erregbarkeit z. die Basen, sind von F. A. Rüslic (Versuch eines neuen Systems der mineralogisch-einsachen Ich Bamberg und Würzburg 1810) und von J. Men ge (Winke sin: Köhneberg und Wineralogie als Grundlage aller Sachsenntnis. In 1819) herausgegeben worden. In letzterem System wird unter alle das Wasser angesührt als — 50 Erregung und 50 Erregbarkeit: Schwesel ist: 90 Erregung und 10 Erregbarkeit; der Quarz 8 Erregung und 20 Erregbarkeit u. s. f.

Im Anschluß an die eigentlichen Mineralspsteme ist "das Erber Arpstalle von M. L. Frankenheim. Brestau 1842" ju mer:
Die Rlassen werden von den sechs Arpstallspstemen gebildet und riellen in fünischen Ordnungen je nach den als Grundsomen im
sehenden Spaltungssormen, deren drei den tesseralen, zwei den ters
gonalen (quadratischen), zwei den heragonalen, vier den isolinier (rhombischen); drei den monollinischen (klinorhombischen) und eine trillinischen (klinorhomboidischen) Arpstallen angehören. Durch die ken Hemiedrie werden Familien und durch Aehnlichkeit in den kennsstungen Cattungen bestimmt. Das System ist:

- I. Rlasse. Tesserale Arpstalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, der Bürfel.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Pyritoebrisch.
 - 2. Othnung. Grundform, bas Ottaeber.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Tetraebrisch.
- 1 Lorenz Oten, geb. 1779 ju Bohlebach in Schwaben, geft. 1851 ju 3::: als Professor ber Raturgeschichte und Raturphilosophie an ber Universität beieft.

- 3. Ordnung. Grundform, das Granatoeber.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Hemiebrisch.
- II. Rlaffe. Tetragonale Arpstalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das Prisma.
 - 2. " Grundform, das Oktaeder (Quadratpyramide).
- III. Klasse. Heragonale Arpstalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das Prisma.
 - 2. " Grundform, das Rhomboeber.
- IV. Rlasse. Isoklinische Krystalle.
 - 1. Orbnung. Grundform, bas gerade rectanguläre Prisma.
 - 2. " Grundform, das gerade rhombische Prisma.
 - 3. " Grundform, bas rectanguläre Oftaeber.
 - 4. " Grundform, das Rhomben Ottaeber.
 - V. Rlaffe. Monotlinische Arpstalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das gerade rhamboidische Prisma.
 - 2. " Grundform, das schiefe rhontbische Prisma.
 - 3. . " Grundform, das rhomboische Ottaeber.
- VI. Rlaffe. Trillinische Arpftalle.

Diese Spstem hat auch die Arpstalle der sogenannten kinstlichen Salze aufgenommen und bietet, wie die ganze Abhandlung, für die Arpstallunde, mannigsache interessante Daten und Besbachtungen.

Reines von allen angeführten Systemen hat allgemeinen Eingang gefunden. Wenn man verlangen kann oder wenn es wenigstens wünschenswerth ist, daß Arystallisation und Mischung, wie sie im Brincip der Gleichartigkeit für die Species derwendet werden, so auch im Brincip der Aehnlickeit für die höheren Classisicationsstusen geltend gemacht werden sollen, so ist klar, daß nur ein gemischtes System diese Ausgabe lösen kann. Wenn es sich aber nachweisen liese; daß diese Ausgabe nicht lösdar seh, so wird ein System, welches die Mittel dietet, für seine Stusen bestimmte und überall leicht nachweisdare Charactero anzugeden, einem anderen vorzugiehen sehn, welches das weniger oder nicht vermag, und daß hier chemische Systeme mehr leisten

können als sogenannte: naturhistorische, bedarf keines Beweist. Ersuche, besagtes gemischtes System zu Stande zu bringen, wede = Erfolg immer mehr von den Pflegern der Mineralchemie ausgese won den Arystallographen, denn die dabei in Betracht kommenda & hältnisse der Arystallisation sind leicht zu beurtheilen, die Bembeit der chemischen Berhältnisse ist aber weit schwerer und sorden met sache Kenntnisse vom Wesen der Mineralmischung.

III. Von 1800 bis 1860.

4. Romenflatur.

Im Anfange bieses Jahrhunderts galt ziemlich allgemein = die Werner'sche Nomenklatur, welche von haup einige Purficeethielt, ohne daß aber ein einheitliches Princip dafür aufgestellt weit wäre. Wo es möglich war, nahm Haup die Bezeichnung der Micht für den Mineralnamen an, so Chaux fluatée statt Flusspath, Chac phosphatée statt Apatit, Chaux sulsatée statt Gops u. s. s. wenn bergleichen Namen ober Bewennungen wegen einer ju and eitten Mischung nicht möglich waren, geht er zu anderen über. Die tadelt er die Namen nach-den Fundorten, denn wolle man 1. 8. 11 Ibokras vom Besub - Besuvian nennen, wie in Deutschland sche, so liege varin einerseits ein Pleonasmus, andererseits aber. Rudficht, daß es auch einen Joskras aus Siberien gebe, ein Wie spruch. Ebenso tabelt er die Namen nach der Farbe, denn bat bet auf die Gattung den Namen der Barietät übertragen. Man habe & Mineral (feinen Aginit) Yanglithe, violetten Stein, benannt, et get aber Kryflake dieser. Substanz, welche grün seben. Was die Rown betreffe, wolche nichts bedeuten, fo hält er fie für zulästig und jähl bahin die Ramen aus der Bethologie, Titan, Uran x., auch " Bildung nach Personennamen, nach den Ramen der Entdeder, wert er an, benn "man müßte sehr streng sehn, sagt er, wenn man he

Etrenfold zu bezahlen, verdammen wollte." Im Nebrigen sagt er: "Dans un sujet d'une aussi grande difficulté, tout est admissible, weepté ce qui est inexcusable." — Die griechische Sprache verziene für die Romenklatur den Borzug vor allen anderen. Bon seiner Romenklatur der Arpstalle ist schon oben bei Besprechung seiner Arpstallographie die Rede gewesen. Leonhard hat wie Karsten diese Benennungen zum Theil übersetzt, wollte aber noch weiter gehen und die Decrescenzen darin andeuten. Daraus sind für viele Formen Bernennungen entstanden, welche schon ihrer Länge wegen unbrauchdar wurden und auch weiter in die Wissenschaft nicht übergegangen sind. Dergleichen sind zu B. für die Arpstallreihe des Calcits: Entrandeckt zur sechsseitigen Säule, zweisach zweiteilig entrandet zum Berschwinden der Rernslächen (Var. dissalterne); dreizweitheilreihig entrandeckt in .

-1 In diefer Beziehung ift ein Brief von Gehlen (von 1807) an Delametherie von Jutereffe, worin er fagt, b'Aubnisson habe ihm mitgetheilt, daß Lelidore einem von ihm entbeckten Mineral zu Chren ber mineralogischen Gesellschaft in Jena ben Ramen Jenit (Yénite) gegeben habe, baß aber Leliebre im Journ. des Mines Rr. 121 barüber bie Erklärung gebe, er habe biefes Mineral jum Anbenten einer ber merkolirbigften Begebenheiten bes Jahrhunderts, nämlich nach ber Schlacht bei Jena getauft. "Berr Leliebre," schreibt Gehlen, "wird mir erlauben, ju bemerten, bag ein solcher Grund mir sehr unschicklich zu sehn scheine. Denn was hat boch die Mineralogie mit ber Schlacht bei Jena gemein? Will man vergessen, daß die Wissenschaften nur den Frisben kennen? Will man haß erregen unter benen, welche bie Liebe zu diesen Wissenschaften vereinen soll? Welcher preußische Gelehrte hat die Unbescheibenbeit gehabt, ein Mineral ober einen anbern wissenschaftlichen Gegenstand Roßbachit zu nennen? Und boch war bie Schlacht bei Rofbach gewiß eine ber mertwürdigften Begebenheiten bes achtzehnten Jahrhunderts. Der Beld, ber bie französische Ration auf den Gipfel bes Ruhms gehoben hat, wie zu seiner Beit Friedrich ber Große bie seinige barauf hob, tann in bem Berfahren bes Herrn Leliedre teine hufbigung finden, Die Seiner würdig ware. Er selbst hat es ausgesprochen, bag bie Biffenfcaften mit ben Streitigkeiten ber Rationen und herricher nichts zu thun haben, und ficher handelte vielmehr bas Inftitut in Seinem Sinne, als es ben von 3hm ausgesetzten Preis fürglich Berrn Erman in Berlin guerfannte." - Gehlen's Journal filr Die Chemie zc. 4. Bb. 1. \$. 1807.

veihig entrandeat in der Richtung der Scheiteldiagonale und wiedelichtellantet zum Berschwinden der Kernflächen (contractée): undern Spstemen wird das natürlich noch ärger, so beim Inne Entrandeat und entlängenrandet zur sechsseitigen Säule, zweisch wiedeltelt in der Richtung von M und zum Berschwinden der Pistäder dreifach entrandeat zur zwölfseitigen Säule, zweisach entschwinden der Pistäder dreifach entrandeat zur zwölfseitigen Säule, zweisach entbreitemmte entschwindentet zum Berschwinden der Pistächen und viersach entschwinden bei Pistächen und viersach entschwinden der Pistächen und viersach entschwinden. Ist bischwodseinnale) u. s. f. (Leonhard. Handbuch der Orpstognosse. 18.)

Berzelius erkannte, daß chemische Ramen für die Mineralmicht tauglich sehen, er will aber, daß jeder Rame sich in's Lateinsmüßse übersehen lassen. Er klagt schon 1814 über die Sacht, war Ramen zu geben. "Ich kann nicht anders als höchlich misbilligan: ungezähmte Sucht vieler Mineralogen, Ramen bekannter Fossile waündern, weil dadurch das Studium sehr erschwert wird. — Schat die Mineralogie gewonnen durch die Vertauschung des Rame Ichthophthalm gegen Apophhilit, da die Cigenschaft, welche der Bedeutung veranlaßte, bei vielen anderen Mineralien vorkommt-diese Sucht der Namenveränderung liegt diskweilen bloß in der schassers Begierde, der Wissenschaft etwas von seinem Sigenen wird theilen, welches Geschenk aber, wenn es weiter nichts auf sich hat. Iedes Vermögen steht und bei dem Leser selten das erregt, was gütige Geber vielleicht beabsichtigte." (Schweigger's Journ. Weitel St. 222.)

Mohs, welcher wo möglich in den Geleisen Linne's wand wollte, war der Ansicht, daß nur die spstematische Romenkann Stande seh, die Forderungen zu erfüllen, welche die Raturgeschitsüberhaupt an die Nomenklatur zu stellen habe. Er schuf dahn seinem System angepaßte Romenklatur, wo durch ein Beiwort is Ordnungsname das Geschlecht und wieder durch ein Beiwort der schlechtsname die Species bezeichnet, z. B. Ordnung: Spath; Geschlecht Triphan-Spath; Species: 1. prismatischer Triphan-Spath (Spodume: 2. agotomer Triphan-Spath (Predict). Mohs hebt hervor, das der

richt spstematische Nomenklatur, die trivielle, wie er sie nennt, der Willfür Raum gebe, die spstematische aber diese Willfür beschränke. Daburch allein, sagt er, wenn sie übrigens auch keine empfehlenben Sigenschaften befäße, würde die spstematische Romenklatur der allgemeinen Einführung würdig sehn. Mohs scheint damals, geglaubt zu haben, die Meinungen über das Mineralspstem würden künftig nicht mehr weit auseinander gehen und für den Fall einer allgemeinen Uebereinkunft im Spstem hätte bie spstematische Romenklatur allerbings einige Borzüge vor der specifischen. Die Erfahrung hat aber gezeigt, daß es eine große Calamität gewesen, wenn jeder Systematiker wie DRobs verfahren wäre, benn schon bei Breithaupt, welcher bie sogenannten naturbiftorischen Principien von Robs angenommen, führen die oben eitirten Mineralien Spodumen und Prehnit ganz andere Namen und heißt der erste oligoner Phroxen, der letztere rhombischer Prehnit. — Die krystallographische Romenklatur ist zuerst von Rohs bestimmter und schärfer unterscheibend, gegeben worden als von seinen Borgängern, sie hat aber ebenfalls mancherlei Abänderungen erlitten von Naumann, Breithaupt, Heffel, 1 Hausmann, Saibinger u. a. Als Beleg mögen bier einige Spnonymen angeführt werben.

Die heraebrischen Trigonal : Isositetraeber von Robs heißen bei Raumann: Tetralisberaeber;

bei Bausmann: Phramibenwürfel;

bei Breithaupt: bezaeberkantige Rositesfaraeber;

bei Hessel: 6 × 4 wandige Reilflächner;

bei Haibinger: Fluoride;

bei Bolger: Rippling (die Barietäten: Plattsippling, Schwacklippling, Flacksippling, Ringkippling 2c.).

Die zweikantigen Tetragonal-Ikositetraeber von Dobs heißen bei Raumann: Ikositetraeber;

1 30h. Fr. Christian Dessel, geb. 1796 zu Nürnberg, Professor ber Mineralogie, Berg- und Pilttenfunde an ber Universität zu Marburg. Dessen Arpstallometrie z. im Reuen Gehler'schen physikal. Wörterbuch. Bb. V. 1880.

bei Hausmann: Trapezoeber;

bei Breithaupt: beltoibe Fositessaraeber;

bei Hessel: 24 wandige Lanzenflächner;

bei Haidinger: Leuzitoide;

bei Zippe: Deltoid-Itositetraeder;

bei Bolger: Budling (bie Barietäten: Flachbudling, Ringer ling, Knöchelbudling, Höckerbudling, Spreizbudling 2c.).

Die Pentagondobekaeber von Mohs heißen bei Hessel: 12-Steins stächner; bei Breithaupt: domatische Dobekaeber; bei Haibing: Ppritoide; bei Bosser: Buckeltimpling (die Bar. gemeiner Britimpling), Flachbuckeltimpling).

Es ist merkvürdig, daß ungeachtet die seltsame Hesse Reflatur schon im Jahre 1830 erschienen ift und ihre Unhaltberke: gleich in die Augen siel, daß doch noch im Jahre 1854 eine : seltsamere zu Tage kommen konnte, nämlich bie von D. Bolger Arpstallographie oder Formenlehre der stoffeinigen Raturkorper :: G. H. Otto Bolger. Stuttgart. 1854). Man kann kaum glaubdaß es ein Gelehrter ernstlich damit gemeint habe. Da finkt 3. B. ein plättlig-freuzlig-dreifuchvornstreblig-vornhalbsirftliger, gieschärfliger, treuzgiebliger Wolframit-Schärfling; ein wenbelten treisliger, wendelspindligspindliger, rechtstrugspindligswendliger Ar-Ständling; ein rechtstnöchelhöckertimpligenöchligeflachtippliger, let knöchelhöckertimplig-würfliger linker Fahlerz-Timpling u. f. f. — E wünschenswerth eine Einigung zur Arhstallterminologie ware, ir boch wenig Hoffnung bazu vorhanden, benn wenn auch Terminclawie die von Hessel und Bolger keinen Eingang finden, so wet boch die mancherlei anderen gebraucht und mehr oder weniger verbres indem sie der Schüler vom Lehrer annimmt und im Rothfall die i lichen Synonymen auffucht. (Bergl. als hiezu sehr dienlich: "Spnonber Arpstallographie. Bon Dr. Abolf Renngott. Wien. 1865.1 -Doch wir kehren zur Nomenklatur der Mineralspecies zurück. Da egroße Anzahl berselben, besonders der metallischen, pon Werner e beutsche Namen hatte und ba Haup die Species oft nur als dem

Berbindungen benannte, so gelangten die griechischen Namen nur alle nählig zu allgemeinerem Gebrauch. Fast jede Sprache hatte für viele hre eigene Romenklatur ober man suchte eine fremde durch Anpassen und Uebersetzen mundgerecht zu machen.

Besonders Beudant bemühte sich um Einführung der griechischen Ramen und machte wieder aufmerkam, daß die Ramen wo möglich richt von theoretischen Ideen, sondern von irgend einer Eigenschaft des Minerals hergenommen werden sollen. ¹ Zu den Anpassungen gehören die von ihm gebrauchten Namen Nickelocre, Ziguéline (Ziegelerz), Harkise (Haarkies), Sperkise (Speerkies) u. a.

Aehnliches im Italienischen sindet sich bei Monticelli² und Covelli³ (Prodromo della Mineralogia Vesuviana. Napoli. 1825), 3. B. Auina statt Haupn, Umboldilite statt Humboldtilith; Feldispato, Quarzo, Talco; bei andern auch Assinite statt Axinit, Diottaso statt Dioptas, Cadasio statt Chadasit u. s. f.

Einige Mineralogen haben geglaubt, eine lateinische Nomenklatur einführen zu müssen, so Neder, 4 Gloder, 5 Breithaupt und Dana, welcher aber eines Besseren überzeugt, sie balb wieder auf:

Dans les noms qu'on est obligé de faire, il faudrait, autant que possible, éviter les noms significatifs qui sont dérivés de quelques idées théoriques, car de tels noms qui conviennent aujourd'hui à certains corps, demain deviendront absurdes, parce que les théorie seront changées. Er führt bafür ben Namen Phroxen an (Frembling im Feuer), ber nach einer Ibee von Dolomien gebildet worden und sun geradezu untauglich sen, da man über den Uriprung des Minerals das Gegentheil benke. (Traité de Minéralogie. 2. éd. 1830. p. 527.)

² Teodoro Monticelli, geb. 1759 zu Brindist, gest. 1846 zu Pozzuoli, Prosessor ber Chemie an der Universität zu Neapel.

³ Riccola Covelli, geb. 1790 zu Cajazzo, Terra bi Lavoro, geft. 1829 zu Reapel, Professor ber angewandten Chemie bei ber Behörde des Straßenund Brüdenbaus in Reapel.

⁴ L. Alb. Recter be Saussure, geb. 1786 zu Genf, gest. 1860 in Schottland (?), Honoraxprofessor ber Minexalogie und Geologie an ber Acabemie zu Genf.

⁵ Ernst Friedr. Gloder, geb. 1798 ju Stuttgart, gest. 1858 baselbst, Prosessor ber Mineralogie an der Universität zu Bressau.

gegeben hat. Die Namen Recker's (Le règne minéral. 1835) = meistens Latinisirungen, worunter: Nickelocrum, Sperkin, Leicking, Blenda, Ziguelina, Cupro-Mica, Ferri Spathum; ander E Breithauptia, Hausmannia, Klaprothia, Leadhillia etc. Die Name Matur Breithaupt's (Vollständiges Handbuch der Mineralogie. 1845) ist spstematisch. So heißen 3. B. die Species des Genus: Thiodisc

- 1. Thiodinus strontosus, Cölestin.
- 2. " syntheticus, Kalkschwerspath.
- 3. " barytosus, Barpt.
- 4. n plumbosus, Bleivitriol.

Breithaupt ist vielleicht der einzige Mineralog, welchen : bunte Hauswert der Mineralnamen noch nicht bunt genug ist. "Uchen sagt er, vernimmt man Beschwerden über die Vielzahl der Amund doch ist es damit keineswegs so arg. Man vergleiche nur. sich darüber zu beruhigen, die fast in's Unendliche gehende Spronze der Pflanzennamen 2c. Daß zur Zeit eine spstematische Romen!!= die Namenverwirrung nur befördern könne und vor allem die Im führung einer geeigneten specifischen Nomenklatur anzustreben sch. Haidinger hervorgehoben. (Handbuch ber bestimmenden Mineralin 1845.) Er hat die bestehenden Lücken ergänzt und analog dem: berigen Gebrauch Namen, welche sich auf irgend eine Gigenschaft au Minerals beziehen, der griechischen Sprache entnommen. Ich ker soviel ich gekonnt, die bisherigen Principien der Nomenklatur in me-Schrift: "Die Mineralnamen und die mineralogische Nomenklatur. 186 beleuchtet und mich wesentlich an Haidinger angeschlossen, che Renngott u. a.

Die Namenquellen, wie sie nach und nach benützt wurden, won der buntesten Art und die im zweiten Theil solgende Gescher der Species gibt darüber specielle Ausschlüsse; wir haben gegen 20 Kartaus der griechischen und standinavischen Mythologie; über 330 weselehrten, Gönnern und Freunden der Mineralogie, und nach Persenanderer Art aus allen Ständen; über 300 nach Fundorten; 120 withstallographischen und Structur-Verhältnissen; 125 nach der Fundorten

81 nach Härte, specifisches Gewicht, Pellucibität und anderen physischen Gigenschaften; 180 nach dem demischen Verhalten und nach der Mischung; 111 nach allerlei Beziehungen und Willfürlichkeiten; 58 alte Ramen unbekannten Ursprungs. Regeln zu einer guten Namenbildung, die leicht Jedem einfallen, sind wiederholt gegeben worden; der Name sollte von einer charakteristischen Eigenschaft hergenommen, kurz, wohlklingend, griechisch zc. sehn, aber die Praxis hat diese Regeln gar oft nicht befolgt. Ein Blick auf die bekannten Namen läßt den Grund leicht durchschauen: es fehlt an Eigenschaften, die für jede Species auszeichnend und dabei zur Namenbildung brauchbar wären und es fchlt an Worten, um die gleichen Eigenschaften für die verschiedenen Mineralien auch verschieden auszudrücken. Um z. B. eine charakteristische faserige Structur zu bezeichnen, nahm man für eine Species A ben Namen Byssolith von Buooc, feiner Flachs; für eine andere Species B den Namen Krokhdolith von zoozúc, der Faben; für eine britte Species C wählte man Fibrolith von fibra, die Faser; für eine vierte Species D Nemalith, von vnua, Faben; für eine fünfte Species E Neurolith, von veulov, Faser; für eine sechste Metagit, von µéraka, die Seide, und immer noch find faserige Mineralien da, aber es fehlen dafür neue Worte; so hat man, um Mineralien nach dem fettartigen charakteristischen Glanze zu taufen, alle griechischen Worte ausgebeutet, welche Fett, Talg, Seife, Del, Schmiere 2c. bedeuten, sie haben aber für die verschiedenen fettglänzenden Species nicht ausgereicht; ähnlich ist es bei ber Farbe; um roth anzugeben, steuerten Griechisch und Lateinisch die Worte zusammen: Loudobs roth, jodalos rosig, jodor die Rose, jodózpous rosenfarbig, jodízw der Rose gleichen, σάρξ Fleisch wegen der Fleischfarbe, πυβρότης röthlich, φοινίχεος, purpurroth, alivos Biegel, d. h. der eisenhaltige, gebrannte, weil er roth ist, carneus sleischfarben, rutilus roth, rubellus roth, rubeus roth, erubescere erröthen 2c. und immer noch find Mineralien übrig, die man nach ihrer rothen Farbe taufen möchte, es fehlen aber die Worte bazu.

Es set erlaubt in Beziehung auf diesen Uebelstand und die nicht

befolgten oben erwähnten nomenklatorischen Regeln mit einer aus der citirten Schrift: "Die Mineralnamen 2c." zu schließen: "Sm Etwas an sich Verständiges von verständigen Renschen nicht allaringebraucht und gehandhabt wird, da sie dessen doch bedürsten, so hie der Grund davon nur darin, daß dieses Gebrauchen eben nicht ihr gemein möglich ist. Würde dieser Umskand, über welchen Schiedund und Erfahrung die vielseitigste Belehrung geben, nicht so häuse ihr sein Ende gemacht, wo es sich immer an die nicht zu bestreitende wicht bestrittene Vortresslichseit von Diesem und Jenem anklammer aber nicht begreisen will ober verschweigt, daß dessen ungeachtet kieführung und Anwendung nicht möglich sind."

Neberblia.

Erst mit dem Ende des vorigen und dem Ansange des gestwärtigen Jahrhunderts beginnen in der Mineralogie exactere Umsstudungen; man begnügte sich nicht mehr mit annähernden Bekand bungen, man strebte das Wesentliche vom Zufälligen zu sondern, is stimmte Gesetze aufzusinden, und die physische Qualität eines Minamit seinem inneren chemischen Wesen im Zusammenhang zu erkentwicklichen Antwendung der Mathematik gab der Krystallkunde eine Westalt, die Entwicklung der optischen Verhältnisse erössnete ihr er großartiges Gebiet der wundervollsten Erscheinungen und man im sagen einen mit Lichtblumen geschmildten Garten, ebenso reizend sich als von Interesse in seinen Beziehungen zu den Kräften, wach den regelrechten Bau der Materie leiten und beherrschen.

Die Fortschritte der Chemie bewährten ihren mächtigen Sinkist auf die sichere Bestimmung der Mineralspecies und bieten rackist. Mittel zu ihrer Erkennung und Unterscheidung, wo durch das Schältniß der Aggregation das Individuum für eine physikalische Exrakteristik der Beobachtung entzogen ist. Die Geschichte der Nineralspecies seigt in ihrer neuesten Periode unverkennbar den Gewinn, welcher ihrem Fortkommen durch die Ausbildung der Physik und Chemie geworden und sie zeigt nebenher, wie diese Wissenschaften selbst wieder durch die Anwendung gefördert wurden, welche die Nineralogie von den gestotenen Erfahrungen und Hilfsmitteln gemacht und wie sie solche in ihrem Gebiete mit Erfolg welter geführt hat.

In der Arhstallographie stehen die Arbeiten Haup's obenan, er ist der Entdecker des Gesetzes der Symmetrie und des Gesetzes der Axenderung durch rationale Ableitungscoefficienten. Er verband mit seiner Ableitung der Arhstallsormen eine atomistische Theorie dersselben und gelangte durch diese selbst zu den gesundenen Gesetzen. Er gab zuerst eine seiner Theorie angepaßte exacte Arhstallbezeichnung.

Im Jahre 1809 beschrieb Wollaston sein Reslexionsgoniometer und ist dieses ein wesentliches Mittel zu einer genauen Winkelbestimmung geworden, wie sie früher nicht bekannt war.

Die jetzigen Grundsormen der Arhstallspsteme sind zuerst im Jahre 1807 von Bernhardi hervorgehoben worden, ohne daß er damit die von Beiß 1815 und Mohs 1820 aufgestellten Arhstallspsteme in ihrer wahren Bedeutung erkannt hat. Weiß umging den atomistischen Arhstallbau und saßte einsach das Grundagenkreuz dreier Dimensionen in's Auge, wonach er Ableitung und Bezeichnung bildete. Er hat zuerst die Hemiedrien richtig gedeutet und ihre Entwicklung gezeigt. Wohs schuf mit Beziehung auf die Agenverhältnisse eine Arhstallspmbolik, welche von Naumann (1826) eine zweckmäßige Vereinssachung erhielt.

Die schon von Bernhardi angeregte Idee einer Arpstallbezeichsnung durch Projection der gegenseitigen Lage der Flächen oder ihrer Rormalen ist für eine bestimmte Ebene oder auch für die Augelsläche von Naumann (1825) durchgeführt und damit das von Weiß zuerst hervorgehobene Verhältniß der Zonen für einen Arpstall übersichtlich dargestellt worden. Willer und Quenstedt haben diese Projectionsemethoden weiter entwickelt.

Rupffer bezeichnete (1831) eine eigenthümliche Art, die Ableitung

secundärer Arhstallstächen zur Darstellung zu bringen, indem er sie nicht auf Linien und Axen, die nur auf Umwegen zu bestimmen, sondern auf die meßbaren Winkel und Vergleichung ihrer Tangenten unmittelbar bezieht und damit auf dem kürzesten Wege zum Ziele zu gelangen suchte.

Die Arhstallmessungen und Arenbestimmungen glaubte Breits haupt (1828) durch seine Progressionstheorie controliren und berichtigen zu können, das Naturgesetz für diese Theorie ist aber bis jetzt nicht als begründet zu erkeinen.

Außer ben genannten Forschern haben sich an trostallographischen Arbeiten theils durch Ausbildung der Theorie und Berechnung, theils durch Anwendung für die Charakteristik der Species eine Reihe von Forschern betheiligt, deren hier nur einige genannt werden können: Hausmann (1803. 1828), Monteiro (1813), W. Phillips (1817), Graf Bournon (1818), Brochant de Villiers (1819), C. v. Naumer (1820), Levy (1822), Brocke (1823), Haidinger, G. Rose, Zippe, Germar, Hessel, Beudant, Frankenheim, Dana, Dufrenop, Descloizeaux, v. Kokscharow, Marignac, Ropp, Rammelsberg, Hessenberg, Grailich, Renngott, v. Lang, Pfaff u. a.

Die goniometrischen Instrumente sind ebenfalls Gegenstand bes Studiums gewesen und Verbesserungen angegeben worden von Abel-mann, Rudberg, Mitscherlich, Babinet, Haidinger, Fran-tenheim, Schmidt u. a.

Man kann wohl sagen, daß in der mathematischen und bescriptiven Krystallographie Außerordentliches geleistet worden ist, da aber die Forscher dalb diesen bald jenen Gesichtspunkt für den wichtigeren hielten und eigene Wege zu gehen, auf diesem Gebiete oft weniger schwierig und immer anziehender ist, als den Fußstapsen eines andern zu solgen, so sind die verschiedensten Methoden der Ableitung, Classissication, Bezeichnung und Benennung der Krystalle zu Tage gekommen und ist eine Einigung darüber so bald nicht zu erwarten. Diesem Uebelsstand gesellt sich auch der, daß die Krystallographie in ihrem allerdings

bebeutenden Werthe für die Mineralogie doch zuweisen überschätt worden ist und manche nicht beachteten, daß sie ihre Studien nicht selten an Arhstalle anknüpsen mußten, die nur als große Naritäten workommen und welche unter hunderten nicht einer jemals gesehen hat, während die betreffenden Mineralien keineswegs selten und einige sogar zu den verbreitetsten gehören; daß ferner durch die gewonnenen krystallographischen Gesehe für die Nehrzahl der Arhstalle die Erscheinung neuer Flächen schon anticipirt ist und deren Wichtigkeit durch den Umstand bedeutend geschmälert wird, daß an dem physikalischen und chemischen Wesen der Substanz nicht die geringste Nenderung zu demerken, ob sie vorhanden sind oder nicht.

Bon besonderem Interesse für die Arhstallstudien war die Entzbeckung der Polarisation des Lichtes durch Malus im Jahre 1808. Malus erkannte, daß die Strahlen eines doppeltbrechenden Arhstalls polarisirt und daß der ordinäre und extraordinäre entgegengesetzt oder rechtwinklich gegen einander polarisirt sehen und er benützte diese Eigenzschaft, um einsach brechende und doppelt brechende Arhstalle überhaupt zu erkennen. Indem die Physiker seine Experimente versolgten, erzgaben sich glänzende Erscheinungen, welche die Gruppen der Arhstallssysteme, wie sie bereits kestgestellt waren, bestätigten und mit neuen Mitteln charakterisirten.

Die ersten Polarisationsbilder, welche bahin führten, wurden von Arago (1811) beobachtet (welcher am Quarz auch die nachmals von Fresnel als eigenthümlich erkannte Circularpolarisation entdeckte), ferner von Brewster und Wollaston. Brewster unterschied dann (1813) die optisch einazigen und zweiazigen Krystalle und erwies, daß erstere zum quadratischen und hexagonalen System, letztere aber zum rhömbischen und den klinischen Systemen gehören.

Die Untersuchungen über die polarisirenden Eigenschaften der Arpstalle durch Seebeck (1813) und Biot (1814) erwiesen den Turmalin als vortrefflichen Analyseur, welcher lange fast ausschließlich bei betreffenden Beobachtungen gebraucht wurde, die Nicol (1828) den nach ihm benannten Apparat mittelst einer Combination von

Kalkspathprismen construirte und außer andern auch das schwefelsaure Jodchinin von Herapath (1853) als vorzüglich dazu erkannt wurde.

Mit der Berbesserung der Mittel mehrte sich der Antheil an solchen Untersuchungen und stellte sich ein Zusammenhang der Polarisationserscheinungen mit der Arpstallsorm auf überraschende Weise heraus, so
durch Biot, Herschel, Brewster (1815, 1821) und durch Fresnel,
Airh (1831), Marx, Haidinger, Dove, an den rechts und links
gewundenen Individuen des Quarzes und Amethysis, durch Marx
und meine Beobachtungen an Zwillingsbildungen des Aragonits, durch
Pasteur, Delasosse u. a. an circularpolaristrenden Salzen.

Im Zusammenhang damit wurden die Erscheinungen des Dichroismus und Pleochroismus, welche Cordier (1809) und Brewster (1817—19) entdecken, von Herschel, Soret und Haidinger weiter verfolgt. Haidinger hat zu diesen Beobachtungen ein vorzügliches Instrument, die dichrostopische Luppe (1845), construirt.

Die Beobachtung Biot's (1815), daß an gemissen Arpstallen der außerordentliche Strahl der stärker gebrochene sep, an andern der ordentliche, begründete die Abtheilungen der positiven und negativen Arpstalle.

Die, wie überall in der Natur, so auch im optischen Verhalten vorkommenden Anomalien führten, indem man eine Erklärung suchte, zu neuen Entdeckungen, und ist hier zunächst Biot's Lamellar Polarissation (1843) zu nennen, welche an den gewöhnlich einsach brechenden tesseralen Arhstallen unter Umständen eine Doppelbrechung hervorruft. — Man ging, das interessante Gebiet möglichst ausbeutend, auch bald zu Beobachtungen über, um darzuthun, welcher Einsluß auf die Polarissationserscheinungen, die Azenwinkel, Form der Bilder 2c. durch Druck, Erwärmen oder durch die Art des durchfallenden Lichtes ausgeübt werde und sind damit Brewster, Herschel, Mitscherlich, Marx, Desselviseaux, Pfaff u. a. zu sehr merkwürdigen Resultaten gelangt.

Anschließend sind ferner, zur Zeit nur an wenigen Mineralspecies untersucht oder näher bestimmt, die Erscheinungen zu erwähnen, welche die von Brewster (1830), entdeckte elliptische Polarisation betreffen,

Evon Billiam Hamilton theoretisch vorausgesagte, von Humphry Loyd (1833) am Aragonit und von Haidinger (1855) am Diopsid Echgewiesene konische Refraction, die von Brewster (1838) so gesannte Fluorescenz, der von Robili, Marz und vorzüglich von aidinger beobachtete Pleochroismus restectirten Lichtes von gewissen Sillersarbigen Arystallen und mehrsache Untersuchungen, welche die rechungsverhältnisse, Polarisationswinkel, Intensität der Polaristion 2c. betressen.

Wie durch die Bestimmung der optischen Hauptschnitte an den exschiedenen Arpstallsormen die Arpstallspsteme auf einsache Weise charakerist werden können, habe ich mit dem Staurostop gezeigt (1855. 1856).

Alle diese Berhältnisse gewähren einen interessanten Blid in den kau der Arhstalle und zeigen mannigsaltige Eigenthümlickleiten für erschiedene Species, es sind aber von Brewster, welcher für die Erystalloptis thätig und ersindungsreich war wie keiner neben ihm, wech andere Erscheinungen bekannt gemacht worden, welche die Structur harakterisiren und östers als höchst complicirt erkennen lassen. Schon Daniell hat (1817) durch Aehen regelmäßige Vertiefungen auf Erystallslächen entstehen sehen und Leydoldt (1855) hat seine Beobschtungen sortgesetz; Brewster zeigte aber (1837), wie sie durch Resungen in sehr mannigsaltigen Lichtsguren sich kundgeben, welche zugleich mit dem sogenannten Asterismus durch Babinet (1837) die Erklärung als von einer Furchens und Gittererscheinung herrührend zefunden haben.

Wie man die Wirkungen des Lichtes an den Arpstallen erforschte, benso suchte man ihr thermisches Berhalten zu bestimmen und wurde von Mitscherlich (1825) die Art der Ausdehnung beim Erwärmen vorrespondirend mit gleichartigen oder verschiedenartigen Azen erkannt; ähnlich von Reumann, Pfaff, Grailich und v. Lang. Analog zeigte sich nach Bersuchen von v. Senarmont das Wärmeleitungsvormögen.

Andere in Berbindung stehende Untersuchungen, zur Zeit mehr

der Physik angehörig, sind von Savart (1829) über die Elasticitäten der Arhstalle, von Melloni (1835) über Diathermie, von Neumann über die specifische Wärme derselben angestellt worden.

Die Verhältnisse ber Härte haben Frankeim (1829), A. Sees beck (1833), R. Franz (1850), Grailich und Pekarek (1854), welche ein Sklerometer construirten, genauer bestimmt und hat sich babei im Allgemeinen das Haupsche Gesetz der Symmetrie als geltend her ausgestellt. Renngott hat auf ein interessantes Verhältniß der Härte zum spec. Gewicht bei isomorphen Species ausmerkam gemacht (1852).

Im Gebiete der Elektricität, des Magnetismus und der Phosphorescenz sind die früheren Untersuchungen revidirt und ergänzt, zum Theil auch ganz neue zugefügt worden.

Die Erfahrungen über Pproelektricität haben bereichert Brewster (1824), Köhler (1829), Becquerel (1828), Forbes (1834), Rieß und G. Rose (1843), welche am Prehnit und Topas an zwei Seiten der Prismen gleiche Pole erkannten und daß die entgegengesetzten zwischen sie in das Innere des Arpstalls fallen, ferner Hankel (1859), welcher Topas, Sphen, Quarz, Boracit u. a. untersucht hat. — Die elektrische Leitungsfähigkeit ist von Ritter (1802), Pelletier (1814) und mit Anwendung von Galvanismus von mir (1850) an den Mineralien geprüft worden; specielle Untersuchungen über einen Zusammenhang derselben mit der Arpstallstructur haben Wiedemann (1849) und v. Senarmont (1849) angestellt.

Daß die Eigenschaft bes Magnetismus in viel mehr Fällen zur Charakteristik dienen könne, als man früher geglaubt hatte, ist von Haup dargethan worden. Delesse (1849) und Greiß (1856) haben Versuche über Erregbarkeit magnetischer Polarität mitgetheilt. Die Verhältnisse des von Faradah (1846) entdeckten Diamagnetismus wurden dis jetzt nur an wenigen Mineralien studirt. Ueber Phosephorescenz sind Beobachtungen geliesert worden von Dessaignes (1809), J. Plac. Heinrich (1811—1820), von Brewster (1820) und Pearsall (1830), welcher die Erscheinung an mehreren für sich nicht phosphorescirenden Arpstallen durch elektrische Schläge hervorries

red die merkwürdigen Versuche von Grotthuß (1815) über den Ehlorophan wiederholt hat.

Schon die älteren Mineralogen und Chemiker hatten der Entstehung und Fortbildung der Arpstalle Ausmerkamkeit geschenkt, die ulest besprochene Periode hat den Gesichtskreis dieser Forschungen sedeutend erweitert und in den verschiedensten Richtungen sind krystalloszeretische Experimente angestellt worden. Dabei wurde von Mitscherslich der Dimorphismus entdeckt (1821) und von Fuchs der Amorsphismus, welchen Berzelius auf die Isomerie reduciren zu können glaubte. Beide boten Beispiele einer Molecularbewegung im sesten Justande und Haidinger erklärte damit schon im Jahre 1827 eine Reihe von Pseudomorphosen, welche Umbildungen dann der Gegensstand eingehender Untersuchungen von Landgrebe (1841), Blum (1843), Scheerer (1852), Bolger (1865), Delesse (1859) u. a. geworden sind.

Die Wirkung schwacher elektrischer Ströme für die Krystallbildung zeigte Becquerel (1827—1832), die Krystallbildung durch Hilfe von Lösungsmitteln im Schmelzslusse Ebelmen (1847. 1851), durch zerssehende Einwirkung flüchtiger Substanzen Wöhler (1884) und durch Jersehung solcher felbst Daubrée und Durocher (1849). Die Wirstung langsamer Bildung durch Diffusion untersuchten Racé (1853), Drevermann, Bohl und Kuhlmann (1855); die schon früher bekannten Bildungen aus dem Schmelzsluß sind wieder ausgenommen und bereichert worden von Hausmann (1820), Ritscherlich (1822 und 1823), Berthier, Gaudin, G. Rose, Bischof, Manroß u. a.

Beobachtungen über bas Bachsen ber Arpstalle, die Ausbildung secundärer und das Verhalten fünstlich angebrachter Flächen sind von Leblanc (1802), Beudant (1812), Wakternagel (1825), Kopp (1855), v. Hauer (1860) mitgetheilt worden, ferner von Marbach, Pasteur, v. Senarmont u. a.

Andere auf die Entstehungsweise und Structur der Arpstalle bezäugliche Untersuchungen haben Frankenheim, Anop, B. v. Lang und Scharff geliefert und mit Rücksicht auf die Arpstall-Einschlüsse:

Gerharb (1814), Blum, Sepfert und Söchting (1854. 1859). Die Mineralchemie hat sich erst in der gegenwärtigen Periode wissenschaftlich gestaltet, wenn auch die Borarbeiten von Wenzel, Bergmann, Kirwan, Lavoisier, Richter, Proust, Gaplussac, Dalton in das Ende des vorigen Jahrhunderts fallen. Die mittelst der Bolta'schen Säule (von 1800) durch Davy, Richolson, Carilisle u. a. vorgenommenen Experimente führten Berzelius zur elektrochemischen Theorie und zu den Anwendungen, welche er davon für die Interpretation und Bezeichnung der Mineralmischungen gemacht hat.

Sowohl in der Rlasse der metallischen als unter den nichtmetal= lischen Substanzen sind eine Reihe von Elementen entbeckt worden: 1801 und 1802 das Tantalum durch Hatschett und Ekeberg, 1803 das Palladium und 1804 das Rhodium durch Wollaston, 1804 das Osmium und Fridium durch Smithson Tennant und Collet-Descotils, 1811 bas Job von Courtois, 1817 bas Lithion von Arfvedson und das Selen von Berzelius, 1818 das Cadmium von Stromeper (mit ihm Hermann, Meißner und Karsten), 1825 die Thonerde von Berzelius, 1826 das Brom von Balard, 1830 das Banadium von Sefström (bel Rio 1801), 1838 das Lanthan und 1843 das Didym, Erbium und Terbium von Mosander, 1844 das Ruthenium von Claus und 1845 das Niobium von G. Rofe. Im Jahre 1860 sind auf ganz eigenthümlichem Wege, durch die Spectralanalyse, das Cäsium und Rubidium von Bunsen und Kirchhoff aufgefunden worden. Die demisch-analytischen Operationen erhielten wesentliche Erweiterungen und Verbesserungen und die Aufschließungsmethoden für die zahlreichen Silicate, welche ein Alfali enthalten und unmittelbar von Säuren nicht zersetzt werden, durch B. Rose b. j. (1802) mit salpetersaurem Barpt und von Berzelius (1823) mit Flußsäure, sind zunächst hier zu nennen. Von besonderem Werthe für die Mineralogie waren aber die zahlreichen Arbeiten, welche mit dem Löthrohre für die qualitative Analyse vorgenommen wurden und hat sich hier vorzüglich Berzelius verbient gemacht, ferner Fuchs,

unithson, Turner, Chr. Gmelin, Harkort, Platkner und it Anallgas: und andern künstlichen Gebläsen, Hare, J. Newmann, Larke und Th. Scheerer.

Für die quantitative Mineralanalyse hat Berzelius eine weit Hoerbreitende Schule gegründet, und er war es auch, welcher die exnische Proportionslehre ausbildete und auf die Nineralmischungen zwendete. Die mineralogischen und chemischen Formeln sind ebenfalls ihm ausgegangen.

Die Fortschritte ber Arpstallographie und ber chemischen Analyse exanlaßten zahlreiche Untersuchungen über das Berhältniß eines gesetzchen Zusammenhanges der Mischung mit der Form und über die Lxsachen gewisser. Schwankungen der Mischung bei sonstiger gleicher der sehr ähnlicher Beschaffenheit der betreffenden Mineralien. Diese Lautersuchungen führten zur Erkenntniß des von Fuchs sogenannten Zicarirens (1815) und zur Lehre des Jomorphismus, welche on Mitscherkich (1819) -begründet wurde. Die Erscheinung aber, aß neben den isomorphen Mischungen von analoger Zusammensetzung ruch eine Reihe isomorpher Mischungen von nicht analoger, oft ganz erschiebenartiger, Constitution erkannt wurde, gab Beranlassung zu Scheerer's Theorie einer Polymerie (1846), zu Hermann's Heteromerie (1848) und zu den Theorien der Atomvolume von Ropp (1841) and Dana (1850). — Die Bebingungen des Jomore shismus sind fehr mannigsach interpretirt und die früher bestimmten Bränzen allmählig verwischt worden, ohne daß übrigens für die neuen Ansichten eine ganz gesicherte Grundlage anzuerkennen wäre.

Die Spstematik, 1 zur Zeit für die Mineralogie weniger wichtig wegen der Gruppirung und Reihung der Species, als wegen der Grundsätze, die dabei über das ihrer Wissenschaft Zugehörige oder Richtzugehörige entwickelt werden müssen, zeigt, wie schon im vorigen Jahrhundert, nur präciser und mehr unterstützt, die rein chemische,

¹ Die Romenklatur betreffend verweisen wir auf den Artikel und erwähnen nur, daß die specifische Romenklatur zur Zeit allgemein den Borzug vor einer spstematischen erhalten hat.

eine vorzugsweise physische und eine gemischte Richtung, mit var man das Studium vorzeichnen und den Begriff von Species schaft will. Die chemische Richtung ist vorzüglich von Berzelius danz und dem Mineralspstem eine elektrochemische Grundlage gegeben weite die physische Richtung hat Mohs als die einzig berechtigte erkän zur Restimmung der Species geltend zu machen gesucht; die gewick Richtung haben, für die eigentliche Classisischen der chemischen en sichtung haben, für die eigentliche Classisischen der chemischen en überwiegenden Antheil zuerkennend, Naumann, Fuchs u. a. deies überwiegenden Antheil zuerkennend, Naumann, Fuchs u. a. deies

Diese gemischte Richtung ist es, welche zum Frommen ber Beischaft mehr und mehr Boben gewinnt und einen exfreulichen Billdie Zukunft der Mineralogie gewährt. Man hat die Mobsschen 🚉 civien, leider erst nach einer Reihe von Jahren, als ungenügen = nicht giltig begründet erkannt und somit der chemischen Substan it. die ihr Wesen nur theilweise in den Eigenschaften von Arpstallia-Härte, specifisches Gewicht 2c. ausspricht, die naturgemäße Wichtel zugestanden und die gebührende Beachtung geschenkt. "Denn wat: fagt Naumann, wenn irgend etwas zur Charakterifirung ber Rei. eines unorganischen Körpers gehört, so sind es seine chemische sammensetzung und seine wichtigeren demischen Reactionen. Die Minlogie, als Naturgeschichte ber Mineralien, hat eine Darstellung : selben nach allen ihren Eigenschaften zu geben, und darf als = demischen Eigenschaften nimmermehr als Allotria bei Seite ict Die gegentheilige Ansicht beruht entweder auf einer unrichtigen I: stellung von der Aufgabe der Naturgeschichte oder auf einer n= ganz naturgemäßen Parallelisirung der Mineralien mit den leben Drganismen."

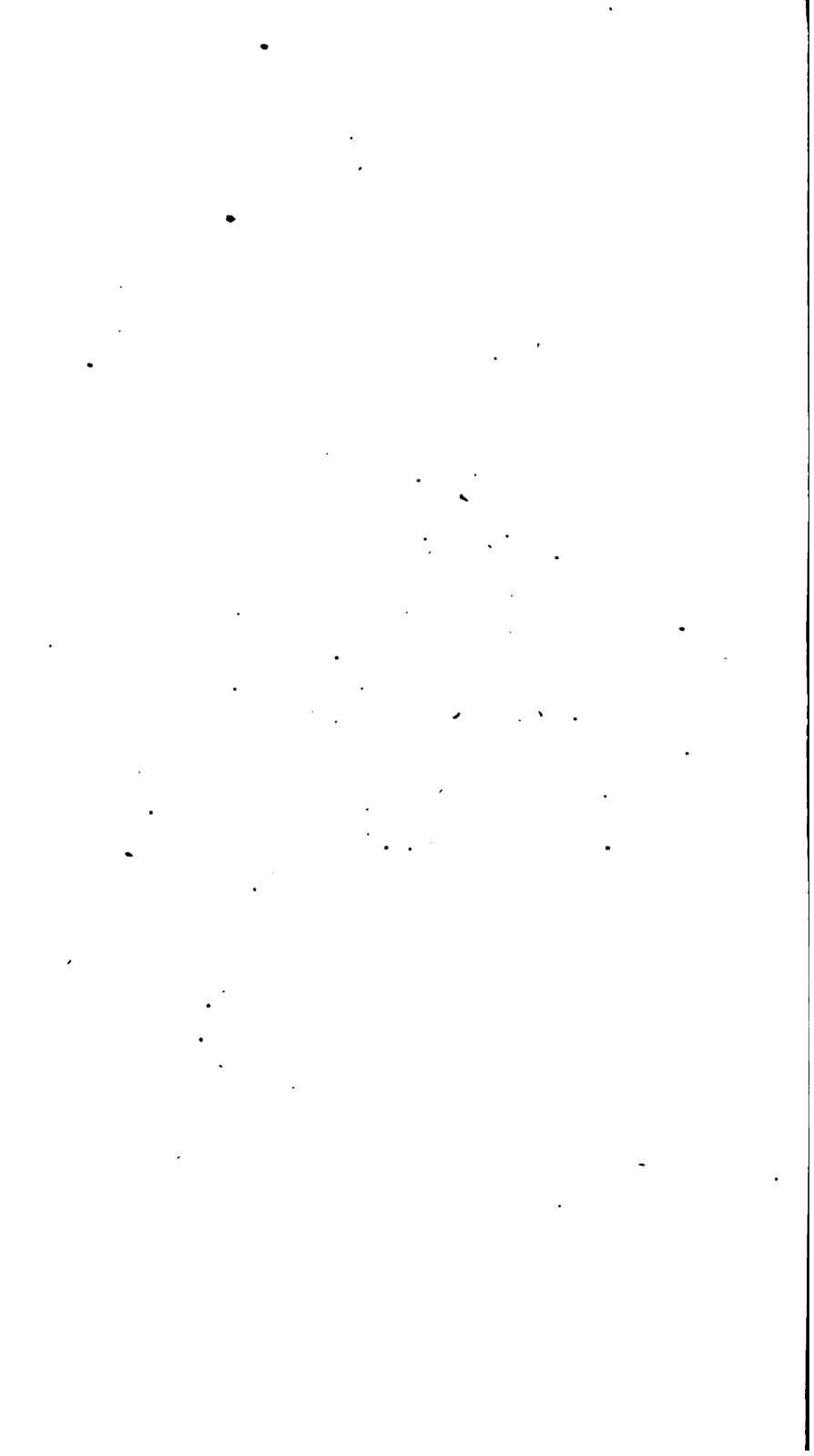
II.

Geschichte

ber

Mineralgattungen (Species).

Von 1650 bis 1860.



Geschichte der Mineralgattungen (Species).

Von 1650 bis 1860.

Eine genauere Unterscheidung der ähnlicheren Mineralspecies beinnt erst mit Werner und Hauh, und von krhstallographischer seite mit der Mohs'schen Schule; die exactere Bestimmung aber mit er Ausbildung der analytischen Chemie seit Klaproth; durch sie urde ebenso eine Reihe neuer Species kennen gelehrt, als auch von ielen bekannten bargethan, daß sie nur als Barietäten zu betrachten epen. Je nach der individuellen Ansicht über die Wesentlichkeit einer ckannten Differenz wurden, ebenso durch die Chemiker, als durch ie Krystallographen, Species als neu aufgestellt, welche oft bald vieder verschwanden und zum Gewinne der Wissenschaft spurlos verbwunden wären, hätten sie nicht ihren Namen zurückgelassen, der ann an seine Bertvandten sich anhängend, erst nach langen Jahren ndlich getilgt und vergessen wurde. Diese Uebelstände wiederholen. ich fortwährend und werden auch niemals verschwinden, denn abgechen von leichtfinnig ober ungeschickt angestellten Untersuchungen, velche bei der großen Menge theilnehmender Forscher nicht fehlen önnen, geben auch manche andere, welche von befähigten und gevissenhaften Beobachtern geführt werben, unhalthare Beiträge, weil ie auf Grund unrichtiger Deutung geltend gemacht werben. 25 Robell, Gefdicte ber Mineralogie.

kommt, daß die Seltenheit gewisser Mineralien eine mehrseitige Lucsuchung nicht zuläßt und daß oft große Schwierigkeiten bestehen beurtheilen, ob man reines und unzersetztes Material vor sich != benn viele Species, die als neu bekannt gemacht wurden, babe : später als gemengt ober theilmeise zersetzt erwiesen. Das Beilange als Entdeder von Novitäten genannt zu werden, liefert auch ma unreife Frucht und erwerben sich diejenigen besordere Berdienste, wie die Mühe der Revision nicht scheuen und bergleichen einer wieder Untersuchung unterwerfen. So wechselt ein beständiges Trenzen : Einigen und wenn auch die Liste zweifelhafter Species zeitweik nehmen scheint, so werden doch die Lücken bald wieder ausge-Die Fortschritte der Forschung erkennt man gleichwohl an da 🗓 rung ber Species, welchen eine Wesentlichkeit zugesprochen wat Bei Werner betrug ihre Zahl im Jahre 1817 (nach 🏗 derjenigen die nur als Barietäten gelten können) etwa 225, 52 wärtig sind über 700 (die wenig untersuchten nicht mitgerechnan: kannt. Ich habe sie für die historische Besprechung in nachtet Gruppen gebracht:

I. Gruppen ber nichtmetallischen Mineralien

Kohlenstoff.

Schwefel.

Selen.

Fluor : Verbindungen.

Chlor : Berbindungen.

Salpetersaure Verbindungen.

Rohlensaure Berbindungen.

Dhne Wasser.

Mit Basser.

Schwefelsaure Berbindungen.

Ohne Wasser.

Mit Wasser.

```
Phosphorsaure Berbindungen.
```

Dhne Wasser.

Mit Wasser.

Borfaure Verbindungen.

Rieselerde und Rieselsaure Berbindungen.

Dhne Wasser.

Mit Thonerbe.

Ohne Thonerde.

Mit Wasser.

Mit Thonerde.

Dhne Thonerde.

Riefelsaure Verbindungen mit Fluor : Verbindungen.

Chlor : Verbindungen.

Schwefelsauren Verbindungen.

Borfauren Berbindungen.

Thonerbe und Thonsaure Berbindungen.

Eis und Hydrate.

II. Gruppen ber metallischen Mineralien.

Arfenik. Silber.

Antimon. Rupfer. Tellur. Uran.

Molybban. Wismuth.

Wolfram. 3inn. Tantal. Riob. Dian. Blei.

Titan. 3inf.

Chrom. Cadmium.

Gold. Nickel. Fridium. Dsmium. Robalt.

Platin. Eisen.

Palladium. Mangan.

Queckfilber. Cer. Lanthan.

Berbindungen mit organischen Säuren.

Bei den einzelnen Species ist auf ihre Entdeckung und diesemung im Allgemeinen Rücksicht genommen tworden, in Einzelden einzugehen erlaubten die vorgeschriebenen Gränzen des Buche in. Da über die chemischen Formeln bei einer großen Anzahl von Stell die Meinungen sehr verschieden sind, so wurden gewöhnlich und die Meinungen sehr verschieden sind, so wurden gewöhnlich und die Analysen, soweit sie für die Geschichte der Biskeitz von Interesse sehn konnten, angeführt und die Mischungsverdies beigefügt, welche gegenwärtig als die normalen angesehen wete Die wichtigeren Species wurden natürlich ausssührlicher behandel die weniger wichtigen oder weniger gekannten. Für Species, wo Vorkommen ein sehr verbreitetes ist, sind keine Fundorte angewoder nur solche, welche sür besonders ausgezeichnete Barietäun werkenswerth. Die vorzüglich benutzten Quellen sind im Borwen: ersten Theiles speciell angezeigt.

I. Gruppen der nichtmetallischen Mineralien.

Rohlenftoff.

Diamant. Die Arhstallisation des Diamants haben Beim Mallerius u. a. in der Weise älterer Forscher beschrieben, sie im seine Spaltbarkeit, Härte, specifisches Gewicht, Phosphorescen wie Bestrahlung und seine Electricität erkannt. — Romé de l'Island haub bestimmten die Arhstallisation genauer, geben das heralist taeder an und erwähnen des hemiedrischen Charakters der Formen.— Seiner Substanz nach hielt man ihn längere Zeit für einen wir artigen Stein wie den Bergkrystall, i dis man sich durch das halten im Feuer überzeugte, daß er ein verbrennlicher Körpa is Gine ziemlich ausstührliche Geschichte dieses merkwürdigen Minaugiebt Maquer in seinem Dictionnaire de Chymie (1778). Sie wie

Daß bieses nicht ber Fall sei, zeigte Bergmann 1777, und nahm? Diamant eine besondere Erbe an, die er Ebelerde, terra nobilis, mannt

ür die Entdeckung der Substanz des Diamants besonderes Interesse. Der erste, welcher barüber entscheidende Experimente veranlaßte, war er Großherzog von Tostana, Cosmus III. Er ließ sie durch U verani und Targioni in den Jahren 1694 und 1695 zu Florenz amstellen. Man gebrauchte einen Brennspiegel (miroir ardent) und reobachtete, daß der Diamant durch die Hitze zerstört wurde. Später ließ Franz Etienne von Lorraine, nachmals Raiser Franz I. Diese Versuche in Wien mit Anwendung von Ofenfeuer wiederholen und erhielt dieselben Resultate. Die Chemiker glaubten aber nicht varan bis d'Arcet, Professor der Chemie am königlichen Institut in Paris mit dem Grafen Lauraguais ähnliche Versuche in Porcellanöfen anstellte und mehrere Diamanten babei verschwanden, obwohl er einige in Ueine Rugeln von Porcellanmasse sehr wohl eingeschlossen hatte. Run begann man der außerordentlichen Erscheinung Aufmerksamkeit zuzuwenden und bald nachher experimentirten Maquer und Godefrop de Billetaneuse barüber und am 26. Juli 1771 setzten sie einen fehlerfreien Brillant in Maquers Laboratorium bem Feuer d'Arcet, Rouelle und mehrere andere Personen wohnten dem Bersuch bei. Der Diamant wurde auf einer feuerfesten Kapsel in einer Muffel erhitt. Rach 20 Minuten starken Feuers beobachtete man um ihn eine Art von leuchtender Hille; nach weitern 30 Minuten wollte man ihn abermals beobachten, als man aber die Rapsel aus der Muffel hervorzog war der Diamant bereits vollständig und spurlos verschwunden.

Achnliche Bersuche stellten hierauf d'Arcet und Rouelle an und eine zahlreiche Gesellschaft, zum Theil hochgestellter Personen, sand sich dabei ein, denn das Interesse der Gelehrten theilte sich dem ganzen Publicum mit. Der Ersolg war derselbe, die Diamanten verschwanden und dieses schien als Thatsache sestzustehen, wenn man auch nicht wußte, was dabei vorgehe. Gleichwohl gab es eine Klasse von Leuten, welche das Factum läugneten, wenigstens in soferne, daß das Feuer nicht unter allen Umständen den Diamant zerstöre. Es waren Juweliere und Diamantenhändler, welche behaupteten, daß sie

Diamanten in Rohlenpulver gehörig eingepackt öfters einen 🗠 Feuer preisgegeben hätten, um sie von gewissen Fleden puntur und daß die Steine dabei volltommen erhalten worden schar & berühmter Juwelier, Le Blanc, erbot sich bei Gelegenden 🕾 neuen Versuches, welchen Rouelle anstellte, einen Diaman : Feuer zu übergeben, welchen er nach seiner Weise eingeschlossen !und man gewährte ihm gerne. Er pacte den Diamant in ci meng von Kreide und Rohlenpulver in einen feuerfesten Tiegel " stellte diesen neben die Rapseln mit Ronelle's Diamanten. 🗠 einem starken Feuer von drei Stunden war von letzteren Diamin einer gänzlich, die andern großen Theils verschwunden. Da 🗠 Le Blanc seinen Tiegel, und als er ihn nach bem Graten : brochen und mit andern Juwelieren nach dem Stein im Imen in so zeigte sich dieser zu ihrem großen Erstaunen wie zum Trimmt Gelehrten ebenfalls verschwunden. Le Blanc zog sich durch im gemeine Händeklatschen etwas verwirrt aber keineswegs überzeugt :== und in der That dauerte der Triumph der Akademiker nicht 🗠 denn bei einer ähnlichen Gelegenheit, wo Lavoisier die Baileitete, übergab ein anderer Juwelier, Mailkard, "avec un xsagt Lavoisier, vraiment digne de la reconnaissance des Seme drei Diamanten den Torturen der Esse. Er hatte sie nach 🔭 Weise in Kohlenpulver in einen irbenen Pfeisenkopf eingepact = biesen in einen mit Sand, der in Salzwasser getränkt war, gesütter und mit Kreide belegten andern Tiegel eingeschlossen. Man gat ? vierstündiges, sehr heftiges Feuer, welches zuletzt alles schmeli Maquer war so überzeugt, daß dabei die Diamer erweichte. verschwunden sepen, daß er, als Maillard den Tiegel öffnett. " zurief, er möge seinen Diamant lieber im Ruße des Kamins inde Aber welch' ein Staunen ergriff alle Gegenwärtigen, als sie tie k Diamanten aus ihrer Verpadung ohne alle Veränderung hervornder Sie hatten auch an Gewicht nichts verloren. Es schim = kein Zweifel mehr, daß das Berschwinden des Diamants im Enur unter dem Zutritt ber'Luft stattfinde und eine wahre Berbrenz"

p. Gleichwohl wurde der Versuch mit Naillards Verpackung wiedersolt und das heftigste Feuer des Porcellanosens 24 Stunden lang zum drennen angewendet. Das Resultat war aber dasselbe. Mitouard ind Cadet stellten weitere Versuche dieser Art an, welche nicht anders undsielen. Nehrere Gelehrte hielten das Verschwinden für eine Verslächtigung, andere für ein Zerstäuben in Neinen Splittern u. dergl.

Um hierüber Aufschluß zu erhalten, vereinigten sich die Atabemiker Cabet, Brisson, Lavoisier und Maquer und stellten bie Berbrennungsversuche durch ein Tschirnhausisches Brennglas an. Dieses berühmte Glas hat 33 Boll Durchmeffer und 12 Fuß Brennweite; auch bedienten sie sich eines mit Terpentinöl gefüllten Hohlglases von Bernieres, beffen linsenförmiger innerer Raum bei einer Dide von 6 Zoll 6 Linien einen Durchmesser von 4 Fuß hatte (Gehler). Man brachte die Diamanten unter Glasglocken und konnte so ben Borgang genau beobachten. Dabei zeigte sich die interessante Erscheinung, daß die Oberfläche der Steine von Zeit zu Zeit einen schwärzlichen Anflug (amorphe Roble) erhielt, der wieder verschwand. Es konnte keine Schmelzung wahrgenommen werden. Man bemerkte icon bamals, daß die Luft nach dem Berbrennen und das Sperrwaffer der Glocken binzugebrachtes Raltwaffer trübte und ein mit Sauren brausendes Präcipitat absetzte und fand durch vergleichende Bersuche, daß sich der Diamant ganz ähnlich wie Roble verhielt. Die Joentität wurde später außer Zweifel gesetzt durch Smithson Tennant, welcher (1796) zeigte, daß gleiche Gewichte von Rohle und Diamant, mit Salpeter orybirt, gleiche Menge Rohlensäure gaben, durch Gupton de Morveau (1799), welcher Schmiedeisen durch' Diamant in Stahl vertvanbelte, burch Makenzie (1800), Allen und Pepps (1807), Davy Als ein interessantes Ergebniß wissenschaftlicher Speculation ist anzuführen, daß Rewton schon 1675 aus der starken Strahlenbrechung bes Diamants ben Schluß zog, daß er ein verbrennlicher Körper sehn muffe.

Ohngeachtet Werner die Ergebnisse der Gemischen Versuche vor sich hatte, konnte er sich doch nicht entschließen, den Diamant in die

Reihe der Combustibilien zu setzen, die physischen Eigenschaften schienen ihm zu' sehr abweichend.

· Ueber die Entstehung des Diamants sind mancherlei Hypothesen Aus seiner lichtpolaristrenden Eigenschaft, von aufgestellt worden. kleinen Luftblasen im Innern veranlaßt, schloß Brewster (1820, 1883), daß der Diamant wie der Bernstein aus dem Pflanzenreich abstamme. Aehnlicher Ansicht waren Jameson, Petholdt u. a. Daß er aus Lösungen von Chlorkohlenstoff, auch Kohlensäure, krystallisirt sep, haben A. Favre, Deville, Simmler u. a. angebeutet. — Die mannichfaltigen Versuche, welche zulett von Despret (1853) angestellt wurden, um Diamanten künstlich zu machen, sind theils ganz mißgluckt, theils haben sie zu keinem erheblichen Resultate geführt. — Die ältesten bekannten Lagerstätten ber Diamanten sind die indischen, in Golfonda und Bundelkhund; die brasilianischen sind seit 1727 bekannt. Die früher als Spielmarken gebrauchten beim Goldwaschen gefundenen Steinchen wurden damals von einem Bewohner des Serro do Frio, Namens Bernardino Fonseca Lobo, als Diamanten zuerst erkannt. Er brachte eine Menge davon nach Portugal zum Verkauf, wodurch die Aufmerksamkeit der Regierung auf den neuen Fundort, denn vorher hatte man nur indische Diamanten gekannt, geleitet wurde. Im Jahr 1730 wurden dann die brafilianischen Diamanten als Regale erklärt. — Der Gesammtertrag aller Diamantbezirke Brafiliens (Minas-Geraes, Matt-Große, Bahia) an rohen Diamanten wird bis zum Jahr 1850 auf mehr als 10 Millionen Karat, im Werth von 105½ Millionen Thalern angeschlagen. Ihr Gewicht beträgt 44 Centner, und geschliffen würden sie auf eine halbe Millarde zu schätzen sehn.

Im Ural sind Diamanten im Jahr 1829 entdeckt worden, nachdem Alexander v. Humboldt und früher schon Engelhardt und
Mampschew ihr mögliches Vorkommen nach der geognostischen Analogie des Bodens mit dem von Brasilien angedeutet hatten. Bis zum
Jahre 1848 sollen aber nur 71 Stücke gefunden worden sehn.

In Nordearolina wurden im Jahr 1847 Diamanten entbeckt.

Brofessor Shepard hatte schon im Jahr 1844 aus dem von ihm rachgetwiesenen Borkommen des Itakolumits (der Diamanten beherzergenden Felsart Brasiliens) an mehreren Punkten der Goldregionen der Bereinigten Staaten die Wahrscheinlichkeit solchen Borkommens von Diamanten ausgesprochen. Borneo liesert ebenfalls Diamanten und ist von da der derbe schwarze Diamant (mit Einschluß von amorpher Rohle) von Diard (1844) mitgebracht und auf Veranlassung der Akademie in Paris von Rivot untersucht worden. Er ist dann auch in Bahia gefunden worden und kommt im Handel unter dem Namen Carbonat vor.

Die Brüber Rogers haben (1847 und 1850) den Diamant mittelst Salpetersäure und doppelt chromsaurem Kali orphirt und aus der in Liebigs Kaliapparat aufgefangenen Kohlensäure den Kohlenstoff bestimmt.

Eine ausführliche Geschichte berühmter Diamanten giebt Kluge's Handbuch der Edelsteinkunde, hier mag darüber nur Nachstehendes augeführt werden.

Der größte bekannte Diamant ift ber bes Rabscha von Mattan Er hat eine birnenförmige Gestalt, ist vom reinsten auf Vorneo. Wasser und wiegt 367 Karat (72 Karat = 1 Loth kölnisch). Berühmter aber ist ber Robeienvor, Berg bes Lichts, ehemals im Besit des Großmoguls in Delhi, jest im Kronschat von England. Seine früheste Geschichte verliert sich in der Sagenzeit Indiens, im Jahre 1804 kam er in den Schatz von Delhi und blieb daselbst bis er bem erobernden Tatarenfürsten Nabir-Schah im Jahre 1739 zusiel, der ihn nach Khorassan brachte. Im Jahr 1813 wurde der ihn besixende Schah Schuja von Rundschit : Singh zur Abtretung bes Steins gezwungen und kam diefer, in ein Armband gefaßt, unter die Kronjuwelen von Lahore, Unter Dalib: Singh war ein englischer Resident nebst Truppen in Lahore stationirt worden. In Folge ber Empörung zweier Regimenter der Sikhtruppen wurden die Kronjuwelen als Beute ber englischen Truppen erklärt und 1850 ber Rohienoor ber Königin von England überbracht. Er wog bamals 186 1/16 Rarat und war

nur zum Theil und unregelmäßig geschliffen. Im Jahr 1852 erhielt er in Amsterdam den Brillantschnitt, wodurch sein Gewicht auf $106\frac{1}{16}$ Karat reducirt wurde.

Andere berühmte Diamanten sind; der "Orlow" oder "Amsterdamer : Diamant" von 1943/4 Rarat im ruffischen Reichsscepter; ber "Pitt" oder "Regent" im französischen Kronschatz, von 1363/4 Karat, vollkommen an Klarheit und Schönheit des Schliffes; der "Floren: tiner" ober "Toscaner" im österreichischen Schatz, von 1391/2 Karat; ber "Sancy" von 53½ Karat im Besitze bes Kaisers von Rußland. Alle diese berühmten Steine sind ostindischen Ursprungs. In Brafilien wurde zu Bogagem (Minas Geraes) im Jahre 1853 ein Diamant von 254 Karat gefunden. Er heißt "der Stern des Südens," ift. vollsommen rein, wiegt gegenwärtig, nach bem Schleifen 125 Rarat. — Bergl. Handbuch ber Ebelsteinkunde von R. E. Kluge. Leipzig. 1860. — Ausgezeichnete Diamanten, obwohl weniger berühmt als die angeführten, finden sich mehrere im Schatz von England, Frankreich, Sachsen, Bayern 2c. — Das Schleifen des Diamants mit seinem eigenen Pulver wurde erst 1456 von Ludwig von Berquem aus Brügge in Flandern erfunden, Diamantenpolirer aber gab es schon 1385 zu Rürnberg. Die ersten Diamanten in ber Brillantform ließ der Kardinal Mazarin um 1650 schleifen.

Der Rame Diamant stammt vom griechischen & ducz, der härteste Stahl ober Körper.

Eraphit von paapeur, schreiben, wegen des Absärbens. Reißblei, zum Theil Plumbago. Wurde lange mit Molybbanit verwechselt und für ein bleihaltiges Mineral gehalten. Scheele zeigte zuerst 1779, baß der Graphit beim Verbrennen mit Salpeter fast ganz in Roblenssäure sich verwandle. Den eisenhaltigen hielt man für ein Eisenscarburet, doch zeigte Karsten u. a., daß das Eisen als Oxyd enthalten seh. Die reineren Varietäten von Seplan, Wunsiedel zc. erwiesen sich nach dem Analysen von Fritsche, Fuchs, Prinsep wesentlich als Kohlenstoff. Die Krystallisation wird gewöhnlich als hexagonal genommen (vergl. Kenngott in den Situngsb. der Wiener Alademie

354); A. E. Nordenstiöld giebt sie von den Barietäten von Ersby ab Storgaard in Pargas als klinorhombisch an (1855), Fuchs hielt e Rrystalle zum Theil für Pseudomorphosen von zersetztem Kohlensien, gab aber zulett die Aechtheit derselben zu.

Der berühmteste Fundort für seinen, zu Schreibstiften 2c. anwends aren, Graphit ist Borrowdale in Cumberland. Vor etwa 50 Jahren vurde dort eine reine Masse von 70,000 Pfunden gesördert, das Pfunden Werth von ungefähr 30 Schillingen.

Schwefel.

Schwefel. Seit den ältesten Zeiten bekannt. Wallerius nimmt nit den Phlogistisern an, daß er ein aus Vitriolsäure und einer brennbaren Materie zusammengesetzter Körper seh, sagt aber doch in einer seiner Observat.: "Quid impedit quo minus dicamus sulphur nil aliud esse quam instammabile concentratum sorma solida seu terrestri." (Syst. Mineralog. 1778.) — Die Krhstallisation wurde zuerst von Romé de l'Isle und Hauh bestimmt. Mitscherlich zeigte (1823) die Dimorphie des Schwesels, der aus einer Lösung in Schweselsblenstoff rhombisch und aus dem Schwelzslusse klinorhombisch trostallisitet. Rupffer suchte die beiderlei Formen in Einklang zu bringen. (Pogg. 1824. B. II.)

Aus einer Löfung in Terpentinöl hat schon Pelletier (1801) sebr regelmäßige Arpstalle von Schwefel, die primitive Pyramide, erhalten.

Der wichtigste Fundort des Schwefels ist Sicilien, welches jährlich gegen eine Million Centner liefert. Ueber die Berwickelungen und Mißstände, welche 1840 hervorgerusen wurden, als die neapolitanische Regierung einer französischen Gesellschaft das Monopol über Ausbeutung und Berkauf des sicilianischen Schwefels überließ, s. Leon-hards N. Jahrb. 1853. p. 280.

Belen.

Selen, nach σηλήνη, ber Mond, benannt von Berzelius soll nach del Rio (1820) zu Eulebras in Mexico vorkommen, ist aber bis jetzt nicht näher untersucht. Es ist früher von Brooke Riolit genannt worden. Das Selen wurde von Berzelius im Jahr 1817 in dem Schlamme entdeckt, welcher sich bei der Fabrication von Schweselsäure zu Gripsholm absetzte. — Ueber seine Verbindungen mit Quecksilber, Silber, Blei 2c. s. biese Metalle.

fluor - Verbindungen.

Liparit von denapos, glänzend, stattlich. Flußspath, Fluß.

In diesem Mineral entdeckte Scheele zuerst die Flußsäure im Jahr 1771. Wenzel und Richter haben es (1783—1785) weiter untersucht, dann Klaproth mit nahezu denselben Resultaten wie Davy und Berzelius, wonach die reine Mischung = Fluor 48,72, Calcium 51,28.

Bei Wallerius (1778) heißt bas Mineral Fluor in mehreren Species, die nach der Farbe, auch von Selsteinen, benannt wurden, so fluores smaragdini, saphirini, amethystini, auch smaragdus spurius, topazius spurius etc. Die Phosphorescenz war schon früher beobachtet worden, Du Fah 1736 und Marggraf 1750 haben darüber geschrieben; Wallerius führt davon auch an: "Cum aqua forti pulcherrimum exhibent phaenomenon, sub hac coctura in ipso menstruo phosphorescentes", auch daß zwei aneinandergeschlagene Stücke phosphoresciren. Bon den Mineralogen vor Wallerius wurden die Flußspäthe meistens unter die lapides gypsosos gestellt. Dagegen macht Wallerius die richtige Bemerkung, daß die Fluores mit dem Ghos schwelzen, was nicht geschehen könne, wenn dieser von derselben Art wäre. Er selbst war vor Scheele's Entdeckung geneigt, den Flußspath für eine Verbindung von Kalk und Schwesel zu halten.

Daß man mit Flußspath und Schwefelsäure in Glas äten kann,

schon im Jahr 1670 von Heinrich Schwanhard in Nürnberg obachtet worden.

Man kennt am Liparit alle holoedrischen Hauptformen des tesses Len Spstems. Die gewöhnlichen Formen sind zuerst von Romé de File und Haup bestimmt worden, andere von Phillips, G. Ose, Hessenberg, Kenngott 2c. Ueber die mitunter eigenthüms he Farbenvertheilung an den Liparitkrystallen und ihr Verschwinden irn Glühen (mit einem Gewichtsverlust bis zu 0,05 Procent versunden) schried Kenngott (Situngsbericht der Wiener Akademie 1853), erselbe ebenda über Einschlüsse in Liparitkrystallen.

Bekannt für schöne Krystalle ist England (Cumberland, Derbysire, Devonshire 2c.), Sachsen (Zinnwald), Stollberg am Harz, Schwarzwald 2c., die am schönsten phosphorescirende Barietät, Chlosophan, sindet sich zu Nertschinsk in Siberien und ist um 1796 urch den Fürsten Gallizin bekannt geworden. Grotthuß hat 1815) über diesen Stein Beobachtungen angestellt, welche im allgesteinen Theil, Periode III., mitgetheilt sind, Pearsall hat aussührsich über die Phosphorescenz des Liparits berichtet (ebenda).

In dem sog. stinkenden Fluß von Welsendorf in der Oberpfalz at Schafshäutl (1844) einen Gehalt an unterchloriger Säure ansegeben; Schrötter glaubte (1860), daß er Ozon enthalte, Schönse ein zeigte aber (1861), daß der Gerüch beim Reiben von einer neuen dritten) Modification des Sauerstoffs herrühre, die er Antozon nennt. Nach Delesse erhält der dunkel gefärdte Liparit zuweilen 0,08 Sticktoff. Der bei den Bergleuten übliche deutsche Rame Flußspath, Fluß, weitet sich ab von dem Gebrauche des Minerals als Flußmittel bei mestallurgischen Arbeiten. Zu solchem Zwecke wurden im Jahr 1853 von einer Grube in Devonshire nicht weniger als 400 Tonnen verlauft.

Die berühmten Murrhinischen Basen, deren schönste Augustus von Alexandria mitbrachte, sollen von Liparit gefertigt gewesen sehn.

Der Ratofkit, vom Flüßchen Ratofka im Gouvernement Moskau benannt und schon von John analysirt, ist nach Hermann (1849) ein Gemenge von Liparit mit Mergel und Bivianit. Der Prosopit, van **secowsov**, **Naste**, von Scheerer (1853), Kern einer Pseudomorphose, von Altenberg in Sachsen, ist nach Brush und Dana (1855) ebenfalls Liparit.

Aryslith, von zovog Eis und AlFog Stein, weil er sehr leicht schmilzt, wie das Eis; freilich eine übertriebene Bergleichung. Der Kryolith wurde von Abildgaard entdeckt und benannt (um 1800). Derselbe fand darin flußsaure Thonerde. . Er wurde weiter von d'Andrada und Karsten beschrieben und zuerst genauer von Rlaproth analysirt, welcher ben Natrumgehalt nachgewiesen hat. Dieses merkwürdige Mineral war bis in die neueste Zeit eine mineras logische Seltenheit, welche sehr theuer bezahlt wurde. Giesecke hat zuerft seine Lagerstätte in Grönland beschrieben (1822). Nachdem man anfing das von Wöhler dargeftellte Aluminium für die Technik zu gewinnen, hat man den Fundort des Arholiths, welcher dazu benützt wird, genauer erforscht und zu Evigtok und Arklut-Fjord ein 80 Fuß mächtiges Lager von 300 Fuß Ausbehnung entbeckt, wo bas Mineral nun bergmännisch gewonnen und zu sehr billigen Preisen verkauft wird. Seine Mischung ist Fluor 54,19, Aluminium 13,00, Natrium 32,81. — Das Aluminium kostete pr. Kilogramm im Jahre 1856 3000 Francs, im Jahr 1859 nur 300 Francs.

Chiolith, von xlow Schnee und Albog Stein. Zuerst von Hermann und Chodnew untersucht (1845), die Krystallisation von Kokscharow. Bis jest nur zu Minsk im Ural vorgekommen.

Fluor 58,04, Aluminium 18,57, Natrium 23,39.

Pttrocerit. Benannt vom Gehalt an Pttererbe und Ceroppb. Zuerst bestimmt von Gahn und Berzelius im Jahr 1814. Fluor-Berbindung von Calcium, Cerium und Pttrium. Fahlun in Schweben, N. Amerika.

Chlor-Verbindungen.

Steinsalz. Stahl hat zuerst (1702) gezeigt, daß im Rochsalz ein von dem gewöhnlichen Kali verschiedenes Alkali enthalten sep. Weitere

ritersuchungen darüber wurden von Duhamel angestellt (1736) und mit Marggraf (1758 und 1759).

In Hoffmanns Handbuch der (Werner'schen) Mineralogie von 1816 t bemerkt, daß zur Zeit keine Analyse des Steinsalzes vorhanden und ird für das künstlich Dargestellte die Analyse von Kirwan angesihrt, wonach es aus Salzsäure 33, Natron 50 und Wasser 17 estünde.

In der Mutterlauge des Steinsalzes von Hall fand Fuchs (1822) spuren von Jod. In der Mutterlauge des Seesalzes des mittellänsischen Meeres entdeckte Balard in Montpellier (1826) das Brom, velches er zuerst Muride nannte. — A. Bogel fand im Steinsalz on Berchtesgaden und Hallein Spuren von Chlorkalium (1820). Relloni hat (1833) gezeigt, daß das Steinsalz von vielen unterzuchten Körpern die meisten Wärmestrahlen durchlasse (92 Procent; Boraz läßt nur 28, Alaun nur 12 Procent durchgeben).

Das sog. Anistersalz von Wieliczka wurde (1830) von Dumas intersucht und das beim Auslösen in Wasser sich entbindende Gas als Wasserstoffgas erkannt; H. Rose zeigte später (1840), daß diesem Bas auch Kohlenwasserstoffgas beigemengt sep.

Nach Marcel de Serres rührt die rothe Farbe bei manchem Steinsalz von Infusorien her (1840). Chlor 60,68, Natrium 39,32.

Hauh kannte (1822) nur die schon von Romé de l'Jsle angegebenen Formen des Hexaeders und Oktaeders, welche letztere nach seiner Bemerkung entstehen, wenn man Urin als Auflösungsmittel nehme. Wohs erwähnt (1824) die Flächen des Rhombendodekaeders und Tetrakisheraeders (A2) und bemerkt, daß diese beim Berkließen von Arpstallen in seuchter Luft am Hexaeder zum Vorschein kommen.

Eylvin. Digestivsalz des Splvius de le Bos, nach Beudant. Bon Smithson in den Sublimaten des Besubs entdeckt (1823). Chlorkalium.

Salmiak. Aus sal ammoniscum. Ueber einem natürlichen Salmiak aus der Bucharischen Tatarei giebt J. G. Model Nachricht

(1758). Rlaproth hat diesen analysirt und ebenso einen vom Besub nach der Eruption von 1794. Beitr. 3. p. 89. — Chlorammonium.

Merkwürdige partielle Ausdehnungen an den Arpstallen des Salmiaks hat Mary (1828) beobachtet und Naumann (1846 und 1850) bergleichen, welche als Rhomboeder und tetragonale Trapezoeder, zum Theil mit Hemimorphismus erscheinen.

Berbindungen von Chlormagnesium, Chlorcalcium und Wasser sind der Carnallit von Staßsurth in der preußischen Proving Sachsen, bekannt gemacht (1856) von H. Rose und nach Herrn v. Carnall benannt, analysirt von Desten; ferner der Lachphydrit, von raxús schnell und vowo Wasser, wegen der Zersließlickseit, von Staßsurth. Dieser wurde bestimmt und benannt von Rammelstet g. Ein Kalium: Ammonium: Eisenchlorid ist der Kremersit nach dem Analytiser P. Kremers, der die Substanz in Fumarolen des Besuds fand (1851).

Salpetersaure Verbindungen.

Kalisalpeter. Salpeter von sal petrosum, sal petrae. Boyle äußert sich zuerst bestimmt (1667), daß der Salpeter aus sixem Alfali und Salpetersäure bestehe. Die Krystallisation haben zuerst R. de l'Jöle und Hauy bestimmt, sie nahmen den Winkel von ∞ $P=120^\circ$. — Seiner Eigenschaft, mit glühenden Kohlen zu detoniren, erwähnt schon Roger Baco im 13. Jahrhundert. — Salpetersäure 53,42, Kali 46,58. — Daß der Kalisalpeter auch rhomboedrisch krystalliskren könne (aus einer Lösung in Weingeist), hat Frankenheim beobachtet (1837. Pgg. 40).

Nitratin. Natrumsalpeter. Mariano de Rivero machte (um 1822) bekannt, daß in dem Distrikt Atacama in Peru eine bis 25 Meilen weit sich erstreckende Schichte von salpetersaurem Natrum vorkomme. Man hatte damals bereits 40,000 Centner davon gewonnen. — Auf seine bedeutende doppelte Strahlenbrechung hat Marz zuerst aufmerksam gemacht (1829). Le Canu hat das Salz (1833)

efunden. — Salpetersäure 63,56, Natrum 36,44.

Kohlensanre Derbindungen.

Aragonit. Von Romé de l'Jele und Born für Calcit gekalten, von Werner, der ihn benannte (von Aragonien), anfangs ür eine Barietät des Apatit, bis Klaproth 1788 erwies, daß er ius kohlensaurem Ralk bestehe. Nachdem Haup gezeigt hatte, daß vie Arystallisation des Aragonit wesentlich von der des Calcit verdieben und die Formen nicht, wie Bernhardi versucht hatte, auf inander zurückgeführt werden können, suchten die Chemiker nach irgend iner Berschiedenheit der Mischung von der des Calcits. Unter andern gaben Thenard und Biot (1807) die genauesten Untersuchungen rarüber angestellt, ohne eine Mischungsdifferenz zu finden. Auch das ?ichtbrechungsvermögen fand Biot für Calcit und Aragonit nahezu sleich und bemerkt, daß letterer nicht nur eine doppelte, sondern sogar ine breifache Refraction zeige. — Auf die Bermuthung Kirwans 1794), daß das Mineral Strontianerde enthalte, unternahm Thenard sahin gehende Versuche, ohne aber etwas anderes als kohlensauren Ralf zu finden. "Si c'etoit là, sagt Haup darüber, le dernier mot le la chimie, il faudroit en conclure que la différence d'environ 11^d 1/2, qui existe entre les angles primitifs des deux substances, et qui en indique une considérable entre les formes des molécules ntégrantes, est un effet sans cause, ce que la saine raison déavoue. Il est plutôt à présumer que de nouvelles recherches ameneront ici cet accord qui a constamment régné jusqu'à préent, entre les résultats de l'analyse chimique et ceux de la géonétrie des cristaux." Es machte baber ungewöhnliches Auffehen als Stromeher im Jahre 1813 durch sehr sorgfältige Analysen in einer Reihe von Atagoniten einen Gehalt an kohlensaurem Strontian nach: vies, der übrigens sich wechselnd zeigte und nicht über 4 Procent Robell, Gefcichte ber Mineralogie. **26**

Buchsly (1815) Varietäten von Aragonit, welche keine Spurchen von John worden gezeichneten Aragonit von Herrengrund bei Neusohl in Ungernstätigt (1843). Es zeigte sich also, was schon Thenard und berichtener Arpstallisation vorkommen könne (Dimorphismus).

Haibinger sprach zuerst die Meinung aus, daß das zeieines Aragonitkrystalls in schwacher Rothglühhige mit einer Unterlung in rhomboedrischen Calcit zusammenhänge und G. Rese ::
(1837), daß eine Lösung von Chlorcalcium in Wasser bei genlicher Temperatur mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, ein Kräm
gebe, welches getrocknet aus Krystallen von rhomboedrischem bestehe, daß aber eine heiße Kalklösung in dieser Weise gesällt:
gonitkrystalle liesere. — Eine ausstührliche Arbeit hierüber gieb: die Abhandlung über die heteromorphen Zustände der kohlensauren werde. Abhandlungen der Berliner Akademie 1856. — Die Kristation und namentlich die Zwillingsbildungen des Aragonit sind in
von Senarmont beschrieben worden (Ann. de chim. et de s
XLI. 1854).

Brewster erkannte (1814), daß der Aragonit zwei Ara: Doppelbrechung besitze, während damals Biot gefunden haben kaben kaben baß er wie der Calcit nur eine optische Axe habe.

Ich habe (1830) auf die Erscheinung aufmerksam gemack. Aragonitkrystalle bei durchfallendem polarisirten Lichte in der Richte der Prismenaze, ohne Analyseur eigenthümlich vertheilte Polarisative bilder der zweiazigen Krystalle zeigen und zwar neben einander is wie sie bei gekreuzten, und andere, wie sie bei parallelen Kasistionsebenen erscheinen. — 1833 hat Humphrey Lloyd an Mineral die konische Refraction nachgewiesen, welche Six

¹ Neuerlich hat berselbe gefunden, daß sich Aragonit auch in genetalltemperatur bilden tonne und umgekehrt rhomboebrischer Calcit bei att. Temperatur. Pogg. Ann. 112. B. 1861.

Hamilton durch theoretische Speculation und Rechnung voraus ans zekündigt hatte.

Ein, gegen 4 Procent kohlensaures Bleiorph enthaltender Arasonit, ist von Breithaupt als Tarnowitzit, nach dem Fundort Tarnowitz in Oberschlessen, als Species aufgestellt worden (1842). — Ein Aragonit mit 78 Procent kohlensaurem Manganorphul ist von Breithaupt bei Schemnitz aufgefunden und von Rammelsberg (1845) analhsirt worden. Er erhielt den Namen Manganocalcit.

Strentienit. Benannt von dem Rath Sulzer in Ronneburg, der ihn zu Ende des vorigen Jahrhunderts aus Strontionshire in Schottland nach Deutschland brachte. Er wurde aufangs für eine Art von Witherit gehalten, doch siel die Erscheinung auf, daß ein mit der salpetersauren Lösung desselben getränktes Papier beim Anzünden mit rother Flamme brenne. Auch hatte Blumenbach gefunden, daß dieses Mineral auf Thiere nicht als töbtliches Gist wirke, wie es vom Witherit bekannt war. Im Jahre 1793 entdeckte Klaproth darin die danach benannte Strontianerde, welche Crawford schon 1790 als eine eigenthümliche Erde bezeichnet hatte, und zeigte, daß das Mineral eine kohlensaure Verdindung derselben seh. Dr. Hope in Edinburg machte gleichzeitig die Entdeckung dieser Erde, die er Strontian nannte, bekannt.

Die Mischung bes Strontianit's ist: Kohlensäure 29,79, Strontianerbe 70,21.

Hauh nahm die Krhstallisation dieses Minerals als hexagonal, sie wurde von Mohs, Naumann u. a. als rhombisch bestimmt.

Der Emmonit, von Th. Thomson nach dem Prosessor Emmons benannt (1838), ist ein Strontianit mit 8—12 Procent Calcit. Findet sich in Massachusetts. — Traills Stromnit, von Stromneß in den Orladen, scheint ein Gemenge von Strontianit und Baryt zu sehn.

Witherit. Von Werner benannt nach dem Entbecker Withes ring, der das Mineral zuerst (1784) bestimmte und analysirte. Er fand, daß es aus kohlensaurem Baryt bestehe, wie auch spiece !::
Ipsen bestätigten. Rohlensäre 22,33, Baryterde 77,67.

Haup nahm anfangs die Arpstallisation für heragonal, Attende illips, Naumann bestimmten sie als rhombisch. — Assentin Eumberland, Fallowsield in Northumberland, wo das Ninci: chemischen Fabriken verwendet, auch dazu nach Frankreich ausgesteit wird (Greg und Lettsom).

Barytocalcit. Bon Brooke und Children bestimmt (1).
Die Analyse von Children zeigt, daß das Mineral eine Barburg von gleichen Mischungsgewichten von kohlensaurem Barpt und kungsgewichten von kohlensaurem Barpt und kungsgewichten von Kohlensaurem Kalk 33,60 - Die Krystallisation wurde von Brooke als klinorhombischtimmt. — Alstonmoor in Cumberland. — Dieselbe Berbindung rhombischer Krystallisation ist der Alskonit von Johnston (1) nach dem Fundort Alston Moore benannt. — Seine Krystalliser hat u. a. Descloizeaux (1845) untersucht, der sie isomorph mit des Witherit sand, ferner de Senarmont (1854).

Kalkspath, Kalkstein. Von calx, Kalk. dem allgemeinen Theil dieser Mineralgeschichte angeführt worden. 💝 Erasmus Bartholin im Jahre 1670 die Winkel der Spaltum form des Calcits bestimmte und an ihm die Erscheinung der bepolitie Strahlenbrechung entdeckte. Hungens (1690) verfolgte und bettiständigte diese Untersuchungen, und Bergmann behandelte (177 Der Reicht zuerst ausführlich die Arpstallisation des Calcit's. seiner Formen hat alle Krystallographen beschäftigt und Romé! l'Jele, Haup, Bournon, Monteiro, Levy, Beiß, Meit Naumann, Breithaupt, Haibinger, Hessenberg k. hir Beiträge zu ihrer Kenntniß geliefert. Die gegenwärtig angenomment Winkel des Spaltungsrhomboeders (105° 5') sind in Uebereinstimmer mit der Angabe von Hungen er (105°) durch genaue Meffungen er Malus (1810) und von Wollaston (1812) ermittelt worden Haup hat in seiner Mineralogie von 1801 den Winkel zu 1040 28' 40

angegeben, wahrscheinlich weil sich damit ein preciser Ausbruck für das Verhältniß der langen und kurzen Diagonale der Rhombensläche ergab, nämlich V3:V2.

Bournon hat im Jahre 1808 eine Monographie herausgegeben, Traité complet de la chaux carbonatée etc.", worin er in 677 Figuren die Combinationen von 21 Rhomboedern und 32 Stale-noedern darstellt. Welchen Zuwachs die Kenntniß dieser Formen seite dem erhalten hat, zeigt die Abhandlung von Zippe in den Denksschriften der kaiserlichen Alademie der Wissenschaften in Wien (B. III.) von 1851, in welcher über 700 Krystallcombinationen des Calcit des schrieben sind, deren Elemente 42 verschiedene Rhomboeder, 85 Stales noeder, 7 Heragonppramiden, Prisma und dasssche Fläche. Hauf gab im Jahre 1822 nur 154 Varietäten an.

Wie weit die Arpstallographie in Deutschland noch zur Zeit, als Haup sein Traité de Mineralogie publicirte, zurück war, zeigt sich an den Angaben über die Arpstallsormen des Calcit wie sie dei Emmer ling, einem damals angesehenen Mineralogen vorkommen (Lehre buch der Mineralogie 1802). Er erwähnt unter andern einsache sechseitige Pyramiden und dergleichen umgesehrte, von denen er sagt, daß sie erkenndar sind, wenn die einsachen Pyramiden mit ihren Endspisen ausgewachsen vorkommen, er führt vollkommene Wirsel und Oktaeder an.

Die erste chemische Analyse gab Bergmann (1774). Er sagt, ber Kalkspath bestehe (circiter) auß 34 Procent neris sixi, 11 aquae et 55 calcis purae. Der Fehler lag in der Bestimmung der Kohlenssäure. Bucholz analysitte ihn im Jahre 1804 und sand seine wahre Zusammensehung. Die Mischung ist: Kohlensäure 44, Kalkerde 56.

Mittelst eines Spaltungsstücks von Calcit entdeckte Malus im Jahre 1808 die Polarisation des Lichts, wovon schon Huhghens, ebenfalls durch Beobachtungen an einem solchen Arhstall, Andeutungen gegeben hatte. Seit dieser Entdeckung sind die durchsichtigen (vorzügzlich die isländischen) Arhstalle dieses Minerals für die Arhstalloptik von großer Wichtigkeit geworden, in den sog. Nitols, in Haldingers dichrostopischer Luppe, in meinem Staurostop x.

Fr. Pfaff zeigte in neuester Zeit (1859), daß durch Dud Enterbeitende Molecular-Verschiedung an Calcit-Spaltungschunkerscherchende Bervorgebracht werden könne, welche gewissen Zwillingsbildungen Espricht und einen Lichtstrahl in vier Strahlen theilt, deren zwi der andern zwei rechtwinklich polarisitt sind.

Nach Anoblauch und Thuball (1850) stellt sich reine Commissione den Polen starker Magnete mit horizontaler Hauptare and hängt äquatorial, d. h. senkrecht zur Berbindungslinie der Bok.

Berühmte Fundorte schöner und mannigfaltiger Artstalle sur Harz. Derbyshire und Cumberland; für wasserhelle Spaltung Island (isländischer Spath).

Durch das Vorkommen großer Arhstalle sind St. Lawrence E Jefferson Counties in Neu-Pork bekannt. Dana nennt einen Arie im Kabinet von Yale College von 165 Pfunden.

Vom dichten Calcit oder Kalftein, vorzüglich vom Rates wurden von den Mineralogen zur Zeit des Wallerius zahler-Species und Barietäten unterschieben; er erwähnt babei den !: nites. des Plinius, den Phengites, Chernites, Verdelk 🗠 Säsalpinus, Cornaggione, Bardiglio, Brocatella, Nero and ... Giallo antico etc. Der etwas Kohle haltige Anthrakolith, 3: thraconit, aus dem Salzburg'schen, ist von Klaproth amir worden. Den marmo rosso antico hat Hausmann Hämatele: genannt, den Giallo antico, durch Eisenerhobhdrat gefärbt, Sidert Der bituminöse Kalkstein wird schon bei Linné awir bei Wallerius Lapis Suillus; vom Mergel, Marga, untride." er sechs Species und viele Barietäten. Auf die Beziehung bes M gels zum hydraulischen Kalk hat vorzüglich Fuchs aufmerkam genut (Ueber Kalk und Mörtel. Erdmanns Journal. B. VI. 1829). Die ersten Versuche mit dem lithögraphischen Stein von Siler hofen wurden von A. Sennefelder im Jahre 1795 gemacht.

Den erdigen Calcit, die Kreide, hat Ehrenberg, zum Meaus Schalen von Infusorien bestehend, gefunden. (Abhandlungen K. Berliner Akademie 1838 und 1839.)

Dolomit, nach Dolomieu benannt, der zuerst (1791) darauf aufmerkam machte. Bitterspath. Bitterkalk. Saussure b. j. fand den Dolomit (1792) wesentlich nur aus kohlensaurem Kalk bestehend mit 5,86 Procent Thonerde, wobei aber der Kalk, wie Kirwan bemerkt, in diesem Stein mit weit mehr figer Luft verbunden ist als in anderen Kalksteinen, weil Sauffure fast gleiche Mengen Kalkerbe und fixe Luft angab, während im carrarischen Marmor das Verhältniß 100: 86 sep. Haup nante ihn daher Chaux carbonatée aluminisere (1801). Rlaproth zeigte (1804) seine wahre Zusammensetzung. — Rohlensaurer Ralf 54,35, tohlensaure Talkerde 45,65, — Forch hammer zeigte (1849), daß ein Ueberschuß an kohlensaurem Kalk von eingemengtem Calcit herrühre und mit Essigsäure extrahirt werden Könne. — Für die Dolomitbildung sind die Beobachtungen von Hai-Dinger und Morlot (1849) von Interesse, daß Calcit und Bittersalz zu 1 und 2 Atomen bei einem Drucke von 15 Atmosphären und einer Temperatur von 2000 sich vollständig in Dolomit und Anhydrit zerseten.

Daß unter den Arhstallen des Dolomits tetratoedrische Formen (halbslächige Stalenoeder) vorkommen, habe ich an einer Barietät aus dem Pinzgau gezeigt (1835). Levy hat (1837) dasselbe an Arhstallen von Pesey in Savopen beobachtet. Am Calcit ist diese Erscheinung nicht bekannt.

Der eisen : und manganhaltige sog. Braunspath ist zuerst von Romé de l'Isle 1772 als Perlspath, Spath perlé, beschrieben worden.

Magnesit. Bei Werner "Reine Talkerbe". Er kannte nur die dichte Barietät von Hrubschiz in Mähren, welche D. Mitchel zuerst aus Wien nach Freiberg brachte und mit Lampadius gemeinschafte lich untersuchte. Die Analyse erwies kohlensaure Talkerbe. Der krystallisitete Magnesit ist zuerst von Mohs (1824) als eigenthümsliche Species bezeichnet und "brachytypes Kalkhaloid" genannt worden. Strome per hat dann (1827) gezeigt, daß diese Species wessentlich aus kohlensaurer Talkerbe bestehe und daß mehrere dis

bahin als Bitterspath angesehene Mineralien biefelbe Zusammeigen haben.

Hieher (mit 10 Procent FoC) ber Breunerit, welchen fr binger (1827) nach dem Grafen Breuner benannt hat. Su Varietät von Harz hat Walmstedt analysirt. — Walmstedtit

Wasserhaltige kohlensanre Berbindungen.

Soda. Das Nitrum der Alten. Der Name Soda kommt kenz im 17. Jahrhundert vor. Um 1759 wurde von Marggraf ki Natrum als sixes mineralisches Alkali, vom Kali, als sixes bezeit lisches Alkali, unterschieden.

Die verschiedenen Natrumcarbonate, welche in der Ratu wiedennen, sind vor Mohs gewöhnlich verwechselt und für gleich halten worden. Mohs unterschied ein rhombisch krystallistrendes Set. Thermonatrit von Haidinger, und ein klinorhombisches, welche er hemiprismatisches Natronsalz nannte. Dieses ist die Species Set. Sine dritte Species hat Bagge, schwedischer Consul in Tripolis kr kannt gemacht (1773). Diese führt den Namen Trona, wie su den Fundorten in der Provinz Sukena, zwei Tagereisen von Feirgenannt wird. Diese ist von Klaproth (1802) analysirt und Wohs als prismatoidisches Trona Salz bezeichnet worden. — Le Thermonatrit ist zuerst von Beudant analysirt worden.

Die Mischungen sind:

	Rohlenfäure.	Ratrum.	Maffer.
Soba	15,39.	21,66.	62,95.
Thermonattit	35,39.	50,14.	14,47.
Trona	40,16.	37,94 .	21,90.

Gaylussit. Bestimmt und nach dem französischen Speniker Saklussac benannt von Boussingault (1826). Cordier, W. Phililips und Descloizeaux haben seiste Arthstallisation bestimmt. Di jest mit Sicherheit nur von Lagunilla in Merida bekannt. — Robles fäure 27,99, Kalkerde 18,00, Natrum 19,75, Wasser 34,26. Hermagnesst. Bon ödwo Wasser und Magnesia (Magnesia). Zuerst von Trolle-Wachtmeister analysirt (1827), Bariere von Hoboten in Reu-Jersey. 1835 habe ich die Barietät von
rei auf Negroponte analysirt und die Species benannt. — Rohlenre 35,77, Tallerde 44,75, Wasser 19,48. — Die Krystallisation
Dana (1853) als klinorhombisch beschrieben.

Aehnliche Mischungen mit Kalt und Magnesia, sind der Hydro1g noealcit oder Hydrodolomit nach Rammelsberg vom Juv, von mir bestimmt (1845), der Pennit Hermann's vom Indort Penna in Rordamerika (1849), der Predazzit von Predazzo, n Pehholdt benannt (1843), von F. Roth analysirt (1851), d der Pencatit, welchen Roth gleichzeitig analysirt hat. Rach enngott sind Predazzit und Pencatit Gemenge von Calcit und rucit. (Uebersicht zc. 1859.) Schon früher hat Damour den redazzit als ein solches Gemenge erklärt.

Eine dem Pencatit analoge Mischung hat (ein Kalk-Pencatit) r blaue Kalkstein vom Besuv, welchen Klaproth im Jahre 1807 1albstet hat.

Schwefelsaure Verbindungen.

Barnt. Bon sageic, schwer. Bei Wallerius Gypsum spa10sum gravissimum. Er giebt bas specifische Gewicht zu 4,5 an,
tamen nihil metallici, sagt er, quod attentionem meretur, connet, adhus detectum." Gahn zeigte zuerst ben Gehalt an Barpttbe, welche Bergmann und de Morveau (1781) weiter unterichten. Bei ben beutschen Bergleuten hieß bas Mineral Schwerspath,
nd diesen Namen sührt es auch bei Werner. Haup gab den
lamen Barpt. Am frühesten wurde der Barpt von Monte Paterns
ei Bologna näher beachtet. Ein Schuhmacher von Bologna, Binen & Cascariolo, beobachtete im Jahre 1630, daß dieser Stein,
ine Zeit lang dem Lichte ausgesett, im Dunkeln leuchte. Fortunio

Liceti, Prosessor zu Bologna, schrieb barüber 1640. Barziglich leuchtete ber Stein, wenn er zerstoßen, mit Leinöl durchknettet und calcinirt wurde. Es wurden nun vielsache Bersuche mit ihm angestellt, und längere Zeit galt er als der einzige Stein, der solche Eigenschaft habe, dis 1675 Ch. A. Balduin seinen Phosphor ent deckte, und Homberg, Du Fap (1730) und Marggraf (1750) mehrere ähnliche Erscheinungen an präparirten und nicht präparirten Steinen wahrnahmen.

Westrumb, Klaproth u. a. haben das Mineral analysist und gezeigt, daß es wesentlich aus schwefelsaurer Barpterde bestehe. Schwefelsäure 34,2, Barpterde 65,8.

Withering hat schon (1796) ben Gehalt an Schweselsäure zu 32,8 und die Barpterde zu 67,2 angegeben.

Die Arpstallisation des Barpts wurde zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt. Im Jahre 1801 erwähnt Haup nur 13 Arpstallvarietäten, im Jahre 1822 führt er deren 73 an.

Für das Vorkommen schöner Arpstalle sind bekannt: England (Dufton), Auvergne (Roure), das sächsische und böhmische Erzeebirge, Ungarn.

Auf künstlichem Wege stellte Manroß Barptkrhstalle dar durch Zusammenschmelzen von einfach schwefelsaurem Kali mit wasserstemen Chlorbarpum, Auslaugen 2c. (Ann. d. Chem. u. Pharm. v. Liebig und Wöhler. B. 82. 348).

Zum Barpt gehört Breithaupts Allomorphit, von Elloµóppog, andersgestaltet (1838). Von Unterwiedech im Fürstenthum Schwarzburg.

Eölestin, von coelestis, himmelblau, in Beziehung auf die Farbe einiger Barietäten; "Schützit" bei Karsten, nach Herrn Schütz, welcher eine blaue faserige Barietät von Frankstown in Pensylvanien nach Eurspa gebracht hat, die zuerst nach Alaproth's Analyse (1797) als schwefelsaure Strontianerde erkanpt wurde. Schütz selbst hatte das Mineral für kupserhaltigen saserigen Gyps genommen. Sin geringer Gehalt an schwefelsaurer Strontianerde war schon früher in

chen Barpten nachgewiesen worden. Den ausgezeichneten Cölestin Sicilien hatte bereits 1781 Dolomien in den dortigen Schweselern entdeckt, er hielt ihn aber für Barpt, bis ihn Bauquelin 1798 lipfirte und als das Strontiansulphat erkannte. Die Krystallosden dis dahin, selbst Haup, verwechselten den Cölestin mit dem ist, obwohl es Haup nicht entging, daß der stumpse Winkel am iltungsprisma des Cölestins um etwa 3° größer seh, als an dem Barpts. Haup erwähnt (1822) nur 10 Krystassveisten, gard beschrieb (Ann. des Mines XVIII. 1850) noch 22 andere, Bristol, Leogang im Salzburg'schen, Sicilien, Herrengrund in garn 2c. Schweselsäure 43,55, Strentianerde 56,45. — Die blaue ibe des Cölestins von Jena rührt nach Wittstein von einer Spur 1 phosphorsaurem Gisenorydul her.

Eine Berbindung von schweselsaurem Baryt und schweselsaurem It ist von Dufrenop (1835) Dreelit genannt worden, zu Ehren 3 Marquis de Drée. Findet sich zu Aussiere im Departement Rhone. — Shepards Calstronbaryt, nach den Ansangssylben n Calcit, Strontian und Baryt, ist ein Gemenge; der sog. Shocrit aus der Grafschaft Shoharie in Neu-Port ist ein quarzhaltiger aryt.

Aufwerit. Von ävedgog, wasserlos, weil er sich vom Gyps 1rch das Fehlen des Wassers unterscheidet. Dieses Mineral wurde in dem Abbe Poda im Jahre 1794 entdeckt, und weil er es für ne Berbindung von salzsauern Kakt hielt, Muriacit genannt. Es ammte von Hall in Tyrol und wurde von ihm angegeben, daß ein heil davon 4300 Theile Wasser zur Auslösung ersordere. Klape oth, der es 1795 untersuchte, hielt eine genauere chemische Brüfung m so nothwendiger, als er zu einer Austlärung gelangen wollte, wie es der Ratur möglich seh, eine, sowohl im eingetrochneten als ostallisteten Zustande, so sehr zum Zersließen geneigte, mittelsalzige derbindung in trochner, soster und nur in einer so überwiegenden Vassermenge auslösbarer Beschaffenheit darzustellen." Obwohl Klape oth damals ein gemengtes Gestein analysirte, so zeigte sich doch, daß

kein salzsaurer Kalk barin vorkomme, ber Rame Muriacit also unzulässig seh. — Haup hat das Minetal (1801) nach seinen physischen Eigenschaften als eine eigenthümliche Species erkannt, die er, nachdem Bauquelin gezeigt hatte, daß sie aus wasserfreiem schweselsaurem Kalk bestehe, Chaux sulkatée anhydre nannte, wovon dann Klaproth, der später mehrere Varietäten analysirte, den Ramen Anhydrit hergenommen hat. Hausmann hat das Mineral nach Karsten Karstenit genannt (Breithaupt sagte damals, daß dieser Name nichts bezeichne und überdieß bas Ohe beleidige).

Die Arhstallisation hat zuerst Hauh bestimmt. F. L. Haus mann hat (1851) die Isomorphie von Anhydrit mit Barht, Cölestin und Bleivitriol nachzuweisen gesucht. — Werner nannte nur die blauen Varietäten Anhydrit. Der von Sulz wurde öfters geschlissen. Rösler sand ihn 1801 daselbst wieder auf, und Lebret hat damals eine Dissertation über ihn geschrieben (Dissert. inaug. sistems examen physico-chemicum Gypsi caerulei Sulzae etc.). Nanroß erhielt Anhydrit in derselben Weise wie beim Barht angegeben, aus Chlorcalcium und schweselsaurem Kasi, künstlich irpstallisiert.

Glaserit. Sal polychrestum Glaseri, nach dem Chemiker Christoph Glaser (1664) von Hausmann benannt. Von Smithson als Vesuvian Salt erwähnt (1813). Schwefelsäure 45,94, Kali 54,06. Die Krystallisation hat Mohs bestimmt. — Besuv.

Thenardit, nach dem französischen Chemiker, L. J. Thenard, benannt, von Casaseca, Prosessor der Chemie zu Madrid. (1826). Schwefelsäure 56,34, Natrum 43,66. Die Krystallisation von Cordier und Breithaupt bestimmt. — Vorkommen in den Salzwerken von Cspartinos bei Madrid.

Bronzwiertin. Von Brongniart, der das Mineral im Jahre 1808 zu Villarubia in Spanien entdeckte und bestimmte, wurde es nach dem um die Darstellung der schwefelsauren Salze verdienten

¹ Rach neneren Berbachtungen von A. Schrauf bestätigt sich tiese Isomorphie nicht.

anchen Barpten nachgewiesen worden. Den ausgezeichneten Colestin is Sicilien hatte bereits 1781 Dolomieu in den dortigen Schweselsuben entdeckt, er hielt ihn aber für Barpt, dis ihn Bauquelin 1798 nalhstirte und als das Strontiansulphat erkannte. Die Krystallosaphen dis dahin, selbst Haup, verwechselten den Colestin mit dem darpt, obwohl es Haup nicht entging, daß der stumpse Winkel am Spaltungsprisma des Cölestins um etwa 30 größer seh, als an dem Warpts. Haup erwähnt (1822) nur 10 Krystallvarietäten, ugard beschrieb (Ann. des Mines XVIII. 1850) noch 22 andere, on Bristol, Leogang im Salzburg'schen, Sicilien, Herrengrund in ingarn 2c. Schweselsäure 43,55, Strentianerde 56,45. — Die blaue arbe des Cölestins von Jena rührt nach Wittstein von einer Spur on phosphorsaurem Gisenorydul her.

Eine Verbindung von schweselsaurem Baryt und schweselsaurem talk ist von Dufrenoh (1835) Dreelit genannt worden, zu Ehren es Marquis de Drée. Findet sich zu Aussidre im Departement u Rhone. — Shepards Calstronbaryt, nach den Ansangssylben on Calcit, Strontian und Baryt, ist ein Gemenge; der sog. Shosarit aus der Grafschaft Shoharie in Neusydorf ist ein quarzhaltiger Zaryt.

Auch das Fehlen des Wassers unterscheidet. Dieses Mineral wurde von dem Abbé Boda im Jahre 1794 entdeckt, und weil er es für ine Berbindung von salzsauern Kalk hielt, Muriacit genannt. Es tammte von Hall in Tyrol und wurde von ihm angegeben, daß ein Eheil davon 4300 Theile Wasser zur Auslösung erfordere. Klahe oth, der es 1795 untersuchte, hielt eine genauere chemische Brüfung im so nothwendiger, als er zu einer Austlärung gelangen wollte, wie es der Ratur möglich seh, eine, sowohl im eingetrochneten als ihralissirten Zustande, so sehr zum Zersließen geneigte, mittelsalzige Berbindung in tracher, kester und nur in einer so überwiegenden Wassermenge auslösdarer Beschaffenheit darzustellen." Obwohl Klape oth damals ein gemengtes Gestein analysirte, so zeigte sich doch, daß

General:, Land: und Hauttmünzprobirer A. Löwe. Analysist von Th. Rarafiat. Fundort Perneck im österreichischen Salzkammergut.

Lecontit, von W. J. Taylor 1858 nach den Finder Le Conte benannt und bestimmt; ist eine Berbindung von schwefelsaurem Natrum mit schwefelsaurem Ammoniak und Wasser. — Höhle Las Piedras in Honduras. — Dana bestimmte die Krystallisation.

Misenit, von Miseno, wurde von A. Scacchi (1849) bestimmt und als saures schwefelsaures Kali erkannt.

Epsemit. Bittersalz. Dieses Salz, zuerst bargestellt aus der Rimeralquelle von Spsom in Surrey und daher benannt, wurde um 1695 in England bekannt, 1710 stellte es der Engländer Hoy aus der Mutterlauge des Seesalzes dar, 1717 Fr. Hoffmann aus dem Sedliger Wasser. Wallerius beschreibt es unter dem Namen Sal neutrum acidulare anglicanum oder Sal Ebshamense. Bergmann hat bereits (1788) die Zusammensetung ziemlich genau angegeben. Das natürlich vorkommende von Idria hat zuerst Alaproth analysist (1802), man hatte es dis dahin nach Scopoli's Angabe für Federalaum (schweselsaure Thonerde mit Kalkerde und Sisenoryd) angesehen. Die späteren genauen Analysen sind von Stromeher. — Schweselssäure 32,52, Talkerde 16,26, Wasser 51,22. — Haup hat das rhombische Prisma der Arpstalle des Epsomit für rechtwinklich genommen, Wohs die noch geltenden Arpstallbestimmungen gegeben.

Die Löslichkeit dieses Salzes gegenüber dem Gpps hat viel dazu beigetragen, die Talkerde von der Kalkerde zu unterscheiden, was durch Black 1755 geschehen ist. Er nannte die Erde des Bittersalzes Magnesia.

Polyhalit, von nodéz, viel, und ädz, Salz. Zuerst untersucht und bestimmt von Stromeher (1818). Wurde früher für saserigen Anhydrit gehalten. Schwefelsaurer Kalk 45,17, schwefelsaure Rasgnesia 19,92, schwefelsaures Kali 28,93, Wasser 5,98. — Haidinger hat die Krystallisation als rhombisch bestimmt (1827).

Brongniart. Schwefelsaurer Kalk 48,87, schwefelsaures Nastre 51,13. — Die Krystallisation haben Phillips, Naumann, Dis und Dufrenoh bestimmt.

Ich habe (1846) gezeigt, daß die Verbindung durch Zusammenschlen einer gehörigen Menge von Gpps und Glaubersalz kryställische erhalten werden kann, Fritzsche gelangte auf nassem Wege Behandlung von Gpps mit schweselsaurem Natrum zu demselben Fritzlat (1857).

Mascagnin, nach dem Professor Mascagni von Karsten becrert. — Schwefelsaures Ammoniak. — Besuv, Aetna.

Wasserhaltige schwefelsanre Verbindungen.

in ger. Bei Werner Glauberfalz. Glauber stellte es zuerst künftsch dar (1658). Nach Kopp scheint das Glaubersalz im Großen am rühesten zu Friedrichshall im Hildburghausischen bereitet worden zu wir, und wurde als Friedrichssalz seit 1767 verbreitet. — Findet sich utweilen, so vor einigen Jahren zu Berchtesgaden, in großen, sehr vollkommenen Krystallen, meistens aber mit Berlust von 8 Nischungszerwichten Wasser verwittert. Die Krystallisation kannte Mohs im Jahre 1820 nur sehr unvollkommen, aussührlich beschrieb er sie in seiner Physiographie von 1824.

Blibit, von Ischl, nach dem Mineralogen und Chemiker Blöde benannt, ist von John (um 1811), dann von Hauer (1856) anaslossiert worden; er stimmt wesentlich mit dem Astrakanit aus dem Boden der Karrduanischen Seen von Astrakan überein. Besteht aus: schwefelsaurem Ratrum 42,58, schwefelsaurem Wagnesia 35,90, Wasser 21,52.

Eine ähnliche Berbindung ist der Löweit, krystallographisch bestimmt von Haidinger (1846), und von ihm benannt nach dem

Sicilien, Oxford, der Montmartre bei Paris und die Salzberge von Hall und Berchtesgaden. Arhstallmassen von außerordentlicher Größe und Klarheit hat man um 1851 zu Reinhardsbrunn bei Gotha ent deckt. — Der seinkörnige Gpps heißt Alabaster, nach Roch vom arabischen olub astar, d. i. Abdrücke der Mauern, geformte in die Mauern eingesetzte Steine.

Alana. Von alumen, bei Plinius. Die Mischung bieses Salzes ist erst durch die Untersuchungen von Chaptal und Bauquelin 1797 genauer bestimmt worden, früher wurde oft schweselsaure Thonerde für Alaun genommen und war man über die Wesentlickeit eines Alfali's zu seiner Bildung im Unklaren. Marggraf zeigte 1754, daß die Erde im Alaun von der Ralkerde verschieden, und weiter, daß diese Erde auch im Thon enthalten und darin mit Rieselerde verbunden sep. Wie seltsam demische Erfahrungen damals interpretut wurden, zeigt eine Bemerkung von Wallerius (in beffen Minera logie von 1778): His concludimus, tam in mineris enumeratis omnibus quam in terris et lapidibus, a quibus cum oleo vitrioli alumen produci potest, adesse terram quae in aluminosam sit mutabilis, eandemque in ipso alumine esse in calcaream indole m mutatam; adeoque nullam inferri posse conclusionem, a productione aluminis ad praesentiam terrae argillosae, nisi alia simul accesserint momenta a quibus idem evineitur, vel a denegata praeparatione aluminis, ad absentiam argillae.

Eines natürlichen Kalialauns von der Solfatara bei Pouzzole erwähnt Breislack (1792), und Klaproth hat (1795) den aus der Grotta di Alume bei Cap Miseno bei Neapel untersucht.

Einen Natrumalaun von San Juan. in Südamerika hat Thomson (1828) bestimmt.

Thermigit, von dem Fundort Tschermig in Ungarn, ist von mir der Ammoniakalaun benannt worden; Pfaff hat ihn (1825) anathsirt, Ficinus hatte bei einer früheren Analyse das Ammoniak übersehen und glaubte Talkerde gefunden zu haben. — Andere Analysen von Gruner, Lampadius, Stromeper.

rachen Barpten nachgewiesen worden. Den ausgezeichneten Cöleftin 3 Sicilien hatte bereits 1781 Dolomieu in den dortigen Schwefelaben entdeckt, er hielt ihn aber für Barpt, bis ihn Bauquelin 1798 alpfirte und als bas Strontiansulphat erkannte. Die Kryftallo: aphen bis dahin, selbst Haup, verwechselten den Cölestin mit dem mryt, obwohl es Haup nicht entging, daß der stumpfe Winkel am paltungsprisma des Cölestins um etwa- 3º größer sep, als an dem Haup erwähnt (1822) nur 10 Arpstallvarietäten, Baryts. ള ugard beschrieb (Ann. des Mines XVIII. 1850) noch 22 andere, >11 Briftol, Leogang im Salzburg'schen, Sicilien, Herrengrund in ngarn 2c. Schwefelsäure 43,55, Strentianerde 56,45. — Die blaue arbe des Cölestins von Jena rührt nach Bittstein von einer Spur on phosphorfaurem Eisenorpdul her.

Eine Berbindung von schweselsaurem Baryt und schweselsaurem talt ist von Dufrenop (1835) Dreelit genannt worden, zu Ehren es Marquis de Drée. Findet sich zu Aussiere im Departement Ausstweie — Shepards Calstronbaryt, nach den Ansangssplhen von Calcit, Strontian und Baryt, ist ein Gemenge; der sog. Showarit aus der Grafschaft Shoharie in Neu-Nort ist ein quarzhaltiger Baryt.

Authbrit. Von «vodooc, wasserlos, weil er sich vom Spps durch das Fehlen des Wassers unterscheidet. Dieses Mineral wurde von dem Abbé Poda im Jahre 1794 entdeckt, und weil er es für eine Verbindung von salzsauern Kalk bielt, Muriacit genannt. Es stammte von Hall in Tyrol und wurde von ihm angegeben, daß ein Theil davon 4300 Theile Wasser zur Auslösung erfordere. Klaper oth, der es 1795 untersuchte, hielt eine genauere chemische Prüfung um so nothwendiger, als er zu einer Austlärung gelangen wollte, weie es der Ratur möglich seh, eine, sowohl im eingetrockneten als trostalissten Zustande, so sehr zum Zersließen geneigte, mittelsalzige Verbindung in trockner, fester und nur in einer so überwiegenden Wassermenge auslösdarer Beschaffenheit darzustellen." Obwohl Klaperoth damals ein gemengtes Gestein analysirte, so zeigte sich doch, das

dahin als Bitterspath angesehene Mineralien dieselbe Zusammensehung haben.

Hieher (mit 10 Procent FeC) ber Breunerit, welchen Hais binger (1827) nach dem Grafen Breuner benannt hat. Sine Barietät von Harz hat Walmstedt analysirt. — Walmstedtit.

Wasserhaltige kohlensaure Verbindungen.

Soba. Das Nitrum ber Alten. Der Name Soba kommt bereits im 17. Jahrhundert vor. Um 1759 wurde von Marggraf das Natrum als sixes mineralisches Alkali, vom Kali, als sixes vegetabis lisches Alkali, unterschieden.

Die verschiedenen Ratrumcarbonate, welche in der Ratur vorkommen, sind vor Mohs getwöhnlich verwechselt und für gleich gehalten worden. Mohs unterschied ein rhombisch krystallisirendes Salz, Thermonatrit von Haidinger, und ein klinorhombisches, welches er hemiprismatisches Ratronsalz nannte. Dieses ist die Species Soda. Eine dritte Species hat Bagge, schwedischer Consul in Tripolis dekannt gemacht (1773). Diese führt den Namen Trona, wie sie an den Fundorten in der Provinz Sukena, zwei Tagereisen von Fezzan, genannt wird. Diese ist von Klaproth (1802) analysirt und von Mohs als prismatoidisches Trona Salz bezeichnet worden. — Der Thermonatrit ist zuerst von Beudant analysirt worden.

Die Mischungen sind:

	Rohlenfäure.	Natrum.	Baffer.
Soba	15,39.	21,66.	62,95.
Thermonattit	35,39.	50,14.	14,47.
Trona	40,16.	37,94 .	21,90.

Caplustit. Bestimmt und nach bem französischen Chemiter Sahlussac benannt von Boussingault (1826). Cordier, W. Phillips und Descloizeaux haben seine Arhstallisation bestimmt. Bis jett mit Sicherheit nur von Lagunilla in Merida bekannt. — Rohlenfäure 27,99, Kalkerbe 18,00, Natrum 19,75, Wasser 34,26.

Phosphorsanre Verbindungen.

*Halten odes für Schörl, Chrhsolith 2c. Werner erkannte ihn zuerst re Jahre 1775 als ein eigenthümliches Mineral, und Klaproth rigte 1788, daß es aus phosphorsaurem Kall bestehe. Darauf hin ab ihm Werner den Namen Apatit, von anaraw, anary, detrug, Täuschung, weil die Mineralogen so vielsach über sein Wesen ich getäuscht haben. — In einer Barietät von Frisch Glück zu Johann: Beorgenstadt glaubte Tromsborf (1802) eine eigenthümliche Erde retdeckt zu haben, die er von ihren geschmadlosen Salzen Aguste er de nannte (von ärevoros, welches eigentlich "nicht gesostet, nicht zegessen" heißt.) Klaproth und Vauquelin widerlegten diese Angabe.

Den Chlor: und Fluorgehalt des Apatits haben zwerst Pelletier und Donadei (1790) im faserigen Apatit von Estremadura, und Klaproth die Flußsäure im erdigen von Marmorosch nachgewiesen (1807). G. Rose stellte darüber (1827) genauere Untersuchungen mit krhstallisieren Barietäten an und zeigte, daß der Gehalt an Chlor und Fluor wesentlich sein. Wöhler hatte auch in dem isomorphen Pyromorphit Chlor gesunden. Die Mischung ist: Phosphorsäure 41, Kalkerde 48—50, Chlor: und Fluorcalcium 10 Procent.

W. Maper, H. Reinsch und A. Bogel haben im Phosphorit von Amberg, Rebwit und Fuchsmühl bei Waldsaßen Spuren von Jod aufgefunden (1857 und 1858).

Haup verzeichnet (1822) am Apatit 14 Arhstallcombinationen, die hemiedrischen Gestalten besselben sind zuerst von Mohs. Hais dinger (1824) und Naumann erwähnt und gedeutet worden. Eine aussührliche Arbeit über seine Arhstallisation gab Descloizeaux (Ann. des Mines, III. ser. t. II.). Marx hat (1831) den Apatit optisch untersucht, sonnte aber die vermuthete Circularpolarisation nicht sinden.

In Betreff ber Phosphorescenz macht Haup (Tabl. comparat.

1809) die Bemerkung, daß nur jene Krystalle phosphoresciren, an welchen die basische Fläche vorkomme; in seinem Traité de Min. 2. ed. etwähnt er, daß Theodor v. Saussure durch Zersetung von Gyps mit Phosphorsäure Apatit dargestellt habe, welcher gekungt phosphorescire, nicht aber durch Erwärmen. Dieser künstliche Apatit habe ferner die Eigenschaft gehabt, wie der Turmalin Pyroelectricität zu zeigen (!).

Berühmte Fundorte für schöne Apatitkrystalle sind der St. Gotts hard, Ehrenfriedersdorf in Sachsen, Cornwallis, Arendal, Zillersthal zc. In größeren Massen kommt nur der dichte Apatit (Phosephorit) und der saserige von Estremadura vor. Der lettere wurde im Jahre 1788 als Baustein gebraucht. Gegenwärtig ist der, mit Schweselsäure ausgeschlossen, Apatit als Dungmittel von großer Wichtigkeit geworden.

Einen Talkapatit mit 7,7 Procent Talkerde hat Hermann (1843) zu Kusinsk im Ural entbeckt und bestimmt.

Der Francolit, von Weal Franco bei Tavistok, von Brooke für neu gehalten und von T. H. Henry (1850) analysirt, ist Apatit.

Ein zersetzter Apatit scheint der Osteolith, von darkov, Bein, Knochen, und Moog, Stein zu sehn, welchen Bromeis bestimmt hat (1851). Der Apatit ist auf verschiedene Weise künstlich dargestellt worden von Manroß, Forchhammer und Daubrée, welcher Dämpse von Phosphorchlorid über rothglühenden Kalk leitete (1851).

Wagnerit, bestimmt und analysirt von J. N. Fuchs (1821) und benannt nach dem damaligen Oberbergrath Wagner. Wurde früher sür Topas gehalten. Ueber seine Arystallisation schrieb Levy (1827). Rammelsberg hat ihn 1846 analysirt. — Phosphorsäure 43,82, Magnesia 37,04, Fluor 11,73, Magnesium 7,41. Findet sich sehr selten im Höllgraben bei Werfen im Salzburg'schen.

Amblygenit, von Breithaupt als Species aufgestellt (1817). Man hielt das Mineral früher für Stapolith; um nun zu erinnern, daß sein Spaltungswinkel größer als 90° wie beim Stapolith, gab



Teithaupt den Ramen von äußduywreog, schiefwinklich. Ber: Tius hat ihn zuerst chemisch untersucht und den Lithiongehalt auf: Funden (1820). Sine genaue Analyse hat Rammelsberg (1846) Liefert.

Phosphorfäure 47,66, Thonerde 34,47, Lithion 6,94, Natrum 5,95, Fuor 8,50. — Chursdorf bei Penig in Sachsen.

Xenstim, auch Renotim, von ξενός, fremd, zενός, leer, und eμή, Ehre. Bestimmt von Berzelius (1824) als phosphorsaure ettererde. Berzelius glaubte früher (1815) eine eigenthümliche Erde arin gefunden zu haben, die er Thorerde nannte, berichtigte aber Ern Irrthum in seinem Jahresbericht für 1825.

Beudant hat davon Beranlassung genommen, dem Mineral een Ramen Xenotim zu geben. Haidinger und Scheerer haben die Arhstallisation bestimmt. — Haidinger nennt das Mineral nach dem Entdecker desselben Tank — Tankit.

herberit, von Breithaupt (1813) aufgefunden und von Wers ner für Apatit gehalten, wurde von Haidinger als von rhombischer Arpstallisation bestimmt und nach dem sächsischen Oberberghauptmann Baron v. Herder benannt. Soll aus Phosphorsäure, Kalk und Thonerde bestehen. — Ehrenfriedersdorf in Sachsen.

Wasserhallige phosphorsanre Verbindungen.

Lamlith. Das Mineral wurde anfangs für natürliches Berliners blau, natürliche Smalte, Bergblau und Lasurstein gehalten. Unter dem natürlichen Berlinerblau verstand man den Vivianit. Klaproth zeigte (1795) zuerst, daß es von diesen verschieden seh und fand Rieselserde, Thonerde und Eisenkalt als seine Bestandtheile. Er schlug vor, es Lazulith zu nennen. Unter diesem Ramen und unter dem Ramen Blauspath (die Barietät von Rrieglach in Stepermark, welche zuerst von Widenmann 1791 beobachtet wurde) reihte Werner das

Dineral an den Lasurstein an. Bon diesem Blauspath gab x: roth eine quantitative Analyse (1807), bei welcher die Phospherisnicht gefunden wurde. Ebensowenig hatte sie Trommsdors :- beobachtet. Erst Fuchs entdeckte (1818), daß der Lazusich :- 42 Procent Phosphorsäure enthalte und gab eine quantitative Inwonach er enthält: Phosphorsäure 41,81, Thonerde 35,73, Inerde 9,34, Rieseleerde 2,10, Gisenorydul 2,64, Wasser 6,06. Extended in Bruist und Igelström geben etwas tweniger Institute in Brush und Igelström geben etwas tweniger Institute.

Bernhardi hielt (1806) bie Arpstallisation für tesseral unt? Lazulith für eine Art von Spinell, Phillips hat die Formen - rhombisch) genauer bestimmt.

Bei den Franzosen führt das Mineral den Namen Klaproth:
nach Klaproth von Beudant vorgeschlagen. Im Jahre 1859 man dieses seltene Mineral in schönen Krystallen zu Lincoln-Cours
Georgia gesunden. Sie sind von Ch. U. Shepard beschrieben werd

Svanbergit, nach dem Chemiker Spanberg von 3. 32: ftröm bestimmt und benannt (1854). Rommt mit Lazuliti Sorrsjöberg in Wermland vor und besteht aus Phosphorsäure 3000 Schwefelsäure 17,32, Thonerde 37,84, Kalk 6,0, Eisenorphul 3000 Natrum 12,84, Wasser 6,80. — Die Arpstallisation hat Daux bestimmt.

Wavellit. Nach dem Entdecker Dr. Wavel von Babington:
nannt. Davy untersuchte ihn zuerst (1805) und Klaproth (1816)
Duvy nannte ihn Hydrargilit. Beiden entging der Gehalt an kein
phorsäure, welchen Fuchs (1816) entdeckte, zuerst im Wavellit wir
Amberg, welchen er Lasionit nannte (von Láscos, dicht bedar
rauh, dis er sich überzeugte, daß derselbe vom Bavellit von Kart
stapel nicht verschieden seh. — Seine Mischung ist: Phosphorsäure 35...
Thonerde 38,13, Basser 26,73. — Seine Arpstallisation haben Philips, Dufren oh und J. Sens seine krystallisation haben Philips, Dufren oh und J. Sens seine krystallisation. — Hieber getzt

er Striegisan Breithaupts, von Langenstriegis in Sachsen. — Luch der Kapnicit, von Kenngott nach dem Fundort Kapnic in Ingarn benannt, gehört nach der Analyse von G. Städeler zum Wavellit.

Ralait, nach dem Ramen eines Steins zádaig, welcher bei Blinius als ein meergrüner Edelstein angeführt wird. Er heißt nuch Türkis von turquoise, türkisch, weil er aus der Türkei zu uns zebracht wird. Gotth. Fischer unterschied (1819) drei Arten, die er Ralait, Agaphit (von Hrn. Agaphi ausgefunden) und Johnit nannte. Er hielt ihn für Thon, mit Rupseroryd Hydrat gefärdt. John hat ihn 1827 zuerst analysirt und Hermann 1844. Wesentlich: Phosephorsäure 30, Thonerde 45, Wasser 18, Rupseroryd, Sisenoryd.

Der als Ebelstein brauchbare Kalait kommt unter dem Ramen Türkis aus Persien und aus den Wüsten Arabiens. Bon daher sanden sich bei der Londoner Industrie: Ausstellung im Jahre 1851 ausgezzeichnet schöne Exemplare dis zu Haselnußgröße. Der grüne schlesische ist weniger zum Schlisse brauchbar. — Der ächte Türkis wird oft mit dem sog. Zahntürkis verwechselt, dieser stammt von Mastodonzähnen, die durch Rupseroryd gefärdt sind. — Der Preis eines schönen oriens talischen Türkis von Erbsengröße ist 8—10 Gulden. — Im Kuseum der kaiserlichen Akademie zu Roskau befindet sich ein Türkis von 3 Zoll Länge und 1 Zoll Breite.

Aehnliche wasserhaltige Thonphosphate sind der Peganit von Striegis in Sachsen, welchen Breithaupt bestimmt hat (1830), von zijavov, Raute, wegen der rhombischen Prismen und Farbe.

Der Fischerit, nach dem russischen Mineralogen und Petresactologen Fischer von Waldheim benannt und bestimmt von Hermann (1844). — Bon Nischne Tagilst im Ural. — Beide Mineralien hat Hermann (1844) analysirt und sand im Peganit: Phosphorsäure 30,49, Thonerde 44,49, Gisenogyd 2,20, Wasser 22,82; im Fischerit: Phosphorsäure 29,03, Thonerde 38,47, Gisenogyd 1,20, Wasser 27,50, Gangart 3,0, Lupserogyd 0,8. — Ein anderes Thonphosphat von Richmond in Rassachusetts bat Hermann (1848) analpsirt. Es besteht aus: Phosphorsäure 37,62, Thonerde 26,66, Wasser 35,72. Hermann hielt es für den von Emmons benannten Gibbsit, dieser ist aber ein Thonerdehydrat. Bergl. Gibbsit.

Breithaupts Variscit ist ebenfalls nach Plattner ein wasserhaltiges Thonerbephosphat. Der Name ist von Variscia (Voigt: land) gegeben (1837).

Strudt, nach dem Minister von Strude von Ulez benannt und bestimmt (1845). Die wegen ihrer eigenthümlichen Hemimorphie merkwürdige Arhstallisation ist von Marz bestimmt worden (1846). — Die Mischung ist die der phosphorsauren Ammoniak-Magnesia. 1845 in einer Moorerde beim Grundbau der St. Nicolaikirche zu Hamburg ausgefunden.

den Phrenäen benannt (1858).

Borfanre Verbindungen.

benannt (1800). Die Borsäure wurde im Tossana von Karsten benannt (1800). Die Borsäure wurde im Tossanischen von Hoeferund Mascagni im Jahre 1776 entdeckt, im Krater des Besuds sanden sie Monticelli und Covelli im Jahre 1817, auf der Insel Bulcano wurde 1810 eine Fabris zur Gewinnung errichtet. — Klaproth analysirte den Sassolin von Sasso (1802) und Stromeher den von Bulcano. Besentlich: Borsäure 56,4, Wasser 43,6. — Die Krystallisation bestimmte Miller als klinorhomboidisch (1831). — Nach E. Bechi (Studi sulla formazione dei sossioni boraciseri. Firenze 1858) steigerte sich die Production der Borsäure in Tossana vom Jahre 1851 dis 1857, von 21,269 Pfunden dis zu 301,930 Pfunde und er glaubt, daß man in Zutunft gegen eine halbe Million Pfunde gewinnen werde.

Boracit. Zuerst von Lasius unter dem Namen kubischer Duarz beschrieben (1787). Von Werner benannt. Die erste Analyse

st won Westrumb (1788), welcher die Borsäure barin fand und reben der Tallerde noch Kallerde angab, die das Mineral nicht enthält. Bauquelin fand bei seiner Analyse nur die Hälfte ber enthaltenen Magnesia und nahm den Rest für Borsäure. Genauer war die Anavie von Pfaff (1813), mit welcher die spätern von Stromeper, Arfvedson und Rammelsberg übereinstimmten und die zu ber Formel Mg3 B4 führten, bis die neuesten Untersuchungen von H. Rose (1858) und Heint (1859) zeigten, daß der Boracit auch Chlormagnesium und zwar 10½ Procent enthalte. Daß der Boracit durch Erwärmen electrisch werde und vier electrische Agen besitze, hat zuerst Haup (1791) gezeigt, ebenso, daß diese Aren den Edenaren des Würjels entsprechen und die verschiedenen Pole wie beim Turmalin in der äußeren Flächenerscheinung sich bezeichnen, indem der negative Pol mit den nicht veränderten Eden, der positive aber mit den durch die Tetraederflächen veränderten übereinkomme. Ausführlich ist seine Electricität von Hankel (Pogg. Ann. 50. 1840) und Rieß und G. Rose (Pogg. Ann. 59. 1843) untersucht worden. David Brewster machte (1821) die Bemerkung, daß der Boracit sich optisch doppeltbrechend verhalte, daher dann einige Mineralogen, darunter Beubant, das Kryftallspstem als hexagonal nahmen und die als Würfel geltende Form für ein dem Würfel sehr nahekommendes Rhomboeder erklärten, bis Bist (1843) seine Arbeit über die Polarisation lamellaire bekannt machte und damit die Anomalie des optischen Verhaltens des Boracit ibre Erklärung fand.

D. Bolger hat eine interessante Monographie dieses Minerals geschrieben (Hannover 1855).

Der Staffnrthit, nach dem Fundort Staffurth in der Provinz Sachsen von G. Rose benannt (1856), wurde von Karsten entdeckt und ist nach den Analysen von Heint, Siewert u. a. Boracit mit 1 Atom Wasser und wahrscheinlich ein Zersetungsproduct desselben gleich dem Parasit Bolgers.

habroberacit, borfaure Ralt: und Talkerbe mit Wasser. Entdeckt und bestimmt von S. Seß (1834). — Raukasus. — Sehr selten.

Medizit, von hodizw, der Rose gleichen. Von G. Rose entdeckt und beschrieben (1834); er sand sein electrisches Berhalten wie beim Boracit. Besteht nach Rose wesentlich aus Borsäure und Kallerde. Quantitativ noch nicht analysirt. — Siberien. — Sehr selten.

Borocalcit. Dana nennt ihn Hapesin, von dem Entdecker Hapes, welcher auch (1848) zeigte, daß das reine Mineral nur aus wasserhaltiger borsaurer Kalketde bestehe. — Jquique in Südamerika. — E. Bechi hat ihn 1853 in den Concretionen der Toskanischen Soffioni gesunden. Für das Kalkborat Ca B² giebt die Analyse von Bechi 4Aq, die von Hapes 6Aq.

Boronatrocalcit, der Name in Beziehung auf die Mischungstheile. Von Uler beschrieben und analysirt (1849), ebenso von Dick und Rammelsberg. Wesentlich: Borsäure 45,66, Kalk 12,21, Rastrum 6,80, Wasser 35,33. — Aus dem südlichen Peru, wo es den Namen Tiza führt.

Tiusal, der orientalische Name des Borax. Als Löthmittel schon im 15. Jahrhundert erwähnt. Um die Mitte des 18. Jahrhunderts hielt man ihn für ein Kunstproduct, und 1753 äußerte der Däne, Dr. Enoll, der Borax werde in Indien aus Alaun, dem Milchsaft von Euphordium und Sesamöl bereitet. 1773 beschried Baumé eine Beobachtung, wonach aus einer Mischung von Thon, Fett, Wasser und Pferdemist, nachdem sie 18 Monate lang an einem seuchten Ort gestanden, Borax gebildet worden seh. — Daß der Borax Borsäure und Natrum enthalte, war schon in der ersten hälfte des 18. Jahrsbunderts bekannt. — Die Mischung ist: Borsäure 36,58, Natrum 16,25, Wasser 47,17. — Haup, Mohs, Lippe u. a. haben die Krystallisation bestimmt. — Vorzüglich als Ausblühungen des Bodens an Seen in Tibet, Indien und Chile.

Larderellit, benannt von Bechi nach dem Grafen Fr. Larder rell und von ihm analysirt (1853), und als wasserhaltiges borsaures Ammoniak bestimmt: Borsäure 69,24, Ammoniumoryd 12,90, Wasser 17,86. Kommt in einem Lagunenkrater Toskana's vor.

Rieselerde und kieselsaure Verbindungen.

Duarz. Bergfrystall, Amethyst ec.

Der Bergfrystall war schon ben Alten wohl bekannt und sagt I inius bon ihm "quare sexangulis nascatur lateribus, non facile atio inveniri potest." — Im allgemeinen Theil dieser Geschichte ist rwähnt, bas er Gegenstand ber Untersuchung war: von hungens 1629—1695), der seine doppelte Strahlenbrechung entdeckte; von R. Bople (geft. 1691), der in einigen Kryftallen Waffertropfen beobichtete und daraus auf seine Bildung aus dem Flüssigen und Beichen dloß, seine phramidale Gestalt beschrieb und das specifische Gewicht reftimmte, wonach er unmöglich ein verhärtetes Eis sehn könne, wie viele glaubten; von Steno (1669), der die Arpstallform beschrieb und auf die Streifung aufmerkfam machte; von Scheuchzer (geft. 1783), der ihm den Amethyst zutheilte; von Capeller (1723), der die Winkel seiner Ppramide bestimmte; von Linné (1749), der glaubte, daß er die Form des Salpeters habe; von Romé de l'Isle, welcher seine Pyramide mit der ähnlichen Combination des schwefelsauren Kali's filr gleich hielt.

Haup nahm als Stammform das Rhomboeber an, welches durch Hemiedrie aus der Heragenphyramide entsteht. Er bestimmte 1801 nur Bormen, wobei die Trapezssächen (der Trapezseder) an einer Barietät Quartz-hyalin plagièdre angegeben sind. 1822 führt er 13 Combisnationen auf. Unter den späteren Arhstallographen haben sich Weiß, Haidinger, Wasternagel, Shepard, G. Rose (Abhandl. der Berliner Akademie 1844), Miller, Sella u. a. mit der Arhstallisation des Quarzes beschäftigt. Besonders aber hat Descloizeaux eine Menge neuer Flächen entdeckt und ein tressliches Gesammtbild der Quarzssynsen gegeben (Ann. de Chim. et de Phys. 1855. 3. ser. XLV. 129), worüber G. F. Raumann weiter berichtet und seine trostallographischen Zeichen dabei angewendet hat (R. Jahrb. für Mineral, von Leonhard. 1856. p. 146.), Die Arhstallreihe stellt sich danach als eine böchst reiche heraus, und werden an Rhomboedern

und Gegenrhomboedern, trigonalen Trapezoedern und Pyramiden, Prismen 2c., 166 verschiedene Formen gezählt. Dabei zeigt sich das Vorherrschen einer tetartoedrischen Ausbildung des Systemes, welches Naumann bereits im Jahre 1830 für dieses Mineral erkannt hat (Arpstallographie I. p. 492). — Zwillingsbildungen haben zuerst Weiß (1816) und Haidinger (1824) beschrieben.

Am Duarz hat Arago die Cirkularpolarisation des Lichtes entident (Mém. de l'Instit. 1811). Daß das optische Berhalten im Zussammenhang stehe mit der Neigung der Trapezoederslächen nach links oder rechts gegen das Prisma, zeigte Herschel (1821). ¹ — Ueber eine bezügliche Drehung an Bergkrhstallen schried Chr. Weiß (1886). Daß der nelkenbraune Bergkrhstall (Rauchtopas) als Analyseur dienen könne wie der Turmalin, mit diesem aber in den Erscheinungen nur übereinkomme, wenn seine Krystallage horizontal liegt, wo die des Turmalins vertikal gestellt ist, habe ich gezeigt (1830. Pogg. 20).

Die Polarisationserscheinungen des Quarzes in einfachen und combinirten Platten hat ausführlich C. B. Airh untersucht und Fresnel (1831. Pogg. 23 und 21).

Daß im Amethyst rechts und links drehende Quarz-Individuen verbunden sind, haben Brewster, Mark (1831) und Hakbinger dargethan. Haibinger zeigte auch (1847), daß sich der Amethyst auf der basischen (angeschliffenen) Fläche mit dem Dichrostop untersucht, dichromatisch verhalte und nicht wie andere einaxige Krystalle gleichsarbige Bilder gebe, welche Erscheinung mit der erwähnten Berwachsung zusammenhängt (Vergl. Sitzungsb. der Wiener Atademie d. W. 1854 p. 401.). — Die Structur und den Bau der Quarzstrystalle haben Fr. Lepdolt (1855), V. Lang (1856) und Fr. Scharff (1859) zu beleuchten gesucht, und sind nach Lepdolt alle Quarzstrystalle aus den im hexagonalen System vorsommenden Hemies drieen zusammengesetzt und meistens Aggregate von Zwillingsbildungen.

¹ Bergl. Dove, Ueber ben Zusammenhang ber optischen Eigenschaften ber Bergkrystalle mit ihren äußeren krystallographischen Kennzeichen in Pogg. Ann. 1837—1840 und bessen "Darstellung ber Farbenlehre" 1853.

Die an den Phramiden vorkommenden fleckigen, aus glatten und auchen Stellen bestehenden Zeichnungen sind von Weiß (1816) und din der (1824) durch Zwillingsbildung (Verwachsung zweier Instiduen, welche um 60° um die Hauptage gegen einander gedreht ünd) erklärt worden.

Für ein Rhomboeder als Stammform stimmen auch die Klang
Tguren, welche Savart (1829) an Quarylatten bevbachtet hat,
wonach sich nur die abwechselnden Flächen der Pyramide gleich verbalten ze. Daß geschmolzener und wieder erstarrter Quary keine doppelte Strahlendrechung besitze, hat Brewster (1831) beobachtet. Daß
dessen specifisches Gewicht dis 2,2 sich vermindere, hat Ch. St. ClaireDéville (1855) gezeigt, und darauf hin, sowie in Rücksicht auf die Sigenschaft der Doppelbrechung hat Hospie als höchst wahrscheinlich angenommen, daß der Quarz nicht aus dem Feuersluß, sondern auf nassem Wege entstanden seh (1859. Pogg. 18), und ebenso der Granit, wie es bereits Fuchs, Bischof u. a. gegen die Plutonisten vertheidigt haben.

Die Rieselerbe wurde schon im 17. Jahrhundert als eine besondere, die sog. glasachtige Erde, welche mit passenden Zusätzen zu Glas
schmelze, bezeichnet. Das Silicium wurde daraus, zuerst von Berzelius dargestellt (1824), in trystallinischen Blättern von Wöhler
und Deville (1856).

Daß der Quarz wesentlich aus Rieselerde bestehe, zeigte Bergmann (1792), Tromsdorf, Gupton, Rlaproth 2c., und für den Amethyst B. Rose (1800). Achard hatte in letterem (1784) 60 Procent Thonerde und 30 Procent Rieselerde gefunden.

Berühmte Fundorte großer und klarer Quarzkrystalle, sog. Bergekrystalle, sind die Alpen der Schweiz und Savopens, Bourg d'Disans in der Dauphiné, Schemnitz und Marmorosch in Ungarn, Madagastar, New-York.

Ueber das Borkommen in der Schweiz schrieb Gruner im Jahre 1775: "In dem Zinkenberg an der Grimfel ist vor fünfzig Jahren ein Keller (Arpstallkeller) entdeckt worden, der hundert Centner an Arhstallen reich war, unter welchen sich vollkommen reine Arhstalle von 100 bis 500 ja 800 Pfund an Gewicht fanden. In dem Berge Urslaui wurde ein Reller eröffnet, der 15000 Gulden an Werth geschätzt worden ist. Ein anderer, auf dem Berge Sandbalm, welcher 900 Stück Arhstalle von verschiedener Größe enthielt, und noch ein anderer in dem Areuzlistocke von 24000 Gulden an Werth. In dem Berge Hagdorn bei Fischbach ist vor wenigen Jahren ein Keller ersöffnet worden, in welchem, unter unzähligen Arhstallen, eine Säule von 1400, eine von 800 und eine von 600 Pfund, alle so rein, als man jewals noch gesehen hat, sich vorgesunden haben."

Die Arpstalle von Madagastar sollen zuweilen 15 bis 20 Fuß im Umfang haben. Krhstalle von außerordentlicher Größe fand man auch (1852) zu Crafton in Connecticut, ein Prisma sogar von 61/4 Fuß Länge und 1,1 Fuß bick, die Phramidenflächen über 2 Fuß lang, das Gewicht gegen 2913 Pfunde. — Einschlüsse fremder Mineral: substanzen in Quarztrystallen sind schon von Bople, Scheuchzer u. a. älteren Forschern beobachtet worden, die Abhandlung, welche hierüber Blum, G. Leonhard, Sepbert und Söchting geschrieben haben (die Einschlüffe von Mineralien in krystallisteten Mineralien. Haarlem. 1854), erwähnt 42 Mineralien nichtmetallischer und metallischer Art, welche als solche Einschlüsse vorkommen. 1 Bon besonderem Interesse für die Theorie der Quarzbildung sind die beobachteten Einschlüffe von Calcit, Liparit, Göthit, Limonit, Phrit, Antimonit, Phrarghrit 2c. Zu Ende des vorigen und im Anfang des gegenwärtigen Jahrhunderts wurden dergleichen Arpstalle mit Einschlüffen von den Sammlern oft mit großen Summen bezahlt. Besonders waren die mit Einschläffen von Rutil (Haar- oder Nadelsteine, cheveux de Venus, flèches d'amour) geschätzt und fanden sich bergleichen in der Crichton'schen Sammlung, welche 200. und 600 Rubel kosteten. — Die im Jahre 1826 von Brewfter als Einschlüffe beobachteten, zum Theil sehr expansibeln Flüssigkeiten, hält Th. Simmler für liquide Roblenfäure

¹ Bergl. auch E. Söchting "die Einschlässe von Mineralien z. Freiberg 1860" und Kenngott "Sitzungeb. ber Wiener Alab. 1852 und 1868.

Bogg. 106. 1858). Daß der Quarz Spuren von organischen Subanzen enthalte, haben Anox, Brandes, Heinst u. a. nachgewiesen nd Delesse hat in manchen 0,2 Sticktoff gefunden.

Bon ben Barietäten bes krystallisirten Duarzes, die nach der sarbe auch verschiedene Namen haben, Cierin (die gelben), Rauchspass (die nellenbraunen), Morion (die schwarzen), sind die viosetten oder Amethyste die geschätztesten. Der Name stammt von excevorog, gegen die Trunkenheit, wofür ihn Aristoteles und Indere empsohlen haben. Die schönsten Amethyste liesert Oberstein in Zweidrückschen, Zillerthal, Schemnitz, der Ural, Ceplon und Brasilien. Die meisten geschnittenen Amethyste kommen aus Brasilien, sie tanden früher in hohem Preise, gegenwärtig wird ein schöner einkarasieger Stein höchstens zu 4—6 Thaler bezahlt.

Die Farbe des Amethyst, welche einige von einem Mangangehalt herleiteten, der aber nach Heint nur ¹/100 Procent Mangan betrüge, dürfte nach diesem Chemiker einer eisensauren Verbindung zuzuschreiben sehn (1844).

Die Farbe des Rosenquarzes (von Bodenmais) ist nach Fuchs von einer geringen Menge Titanopph herrührend (Schw. Seid. 62. 1831), nach Berthier von einer organischen Substanz.

Zum dichten Quarz gehören: der Hornstein, vom hornartigen Ansehen benannt, der Holzstein, mit Holztextur, und der lydische Stein, durch kohlige Theile gefärbt, und als Probirfteln gebraucht.

Bu den Duarzvarietäten mit Einmengungen gehören der Prasem, von späsios, lauchgrün, das Rapenauge, so genannt wegen des Schillerns rundlich geschliffener Stück, der Avanturin, vielleicht von aventure, Zufall, in Beziehung auf den zufälligen Fund des ebenso benannten Glases bei Schmelzversuchen zu Murano, unweit Benedig, der Eisenkiesel und Jaspis.

Die sog. Ratenaugen (mit faserigem Disthen, Amianth zc. gemengt) von Malabar und Ceplan, waren früher sehr geschätzt, gegenwärtig werden geschliffene Steine von Haselnußgröße mit 20—40 und 50 Gulden bezahlt. — Ringsteine von Jaspis kosten 1/2—1 Thaler. Der sog. Gelenkquarz, ein quarziger Sandstein, der in größeren dünnen Platten etwas gebogen werden kann ohne zu brechen, wurde früher als eine besondere Seltenheit sehr theuer bezahlt. Er ist zuerst im Jahre 1780 von dem Marquis de Lavradio aus Brasilien nach Portugal gebracht worden.

Daß ein Theil bes sog. erbigen Quarzes, Rieselsinter, Polierschiefer 2c., ber oft mächtige Lager bilbet, aus Schilbern von Insusorien bestehe, hat Ehrenberg (1836) gezeigt. Er schrieb ein eigenes Wert "Mikrogeologie" über die betreffenden Untersuchungen. Die Rieselerde dieser Insusorien ist aber amorph und daher opalartig. — Der sog. Schwimmstein (Quarz nectique) ist zuerst von Bauquelin und Bucholz (1811) analysirt worden. Daß Chalcedon, Feuerstein und Achat, Gemenge von krystallisierer und amorpher Rieselerde sede sehen oder von Quarz und Opal, hat Fuchs zuerst dargethan. (Schweigg. Seid. B. 7. 1833.). Er schied die opalartige Rieselerde von der krystallisierten durch mäßig concentrirte Ralilauge. — Ich habe gezeigt, daß beim Aehen von Achatplatten mit Fußsäure die opalartige Rieselerde angegriffen wird, während die quarzige dabei underändert bleibt. (Gelehrte Anzeigen 1845, Kro. 167.) Lepdolt hat biesen Bersuch (1855) mit gleichen Resultaten wiederholt.

Der Name Chalcebon stammt von Kalcebonien in Kleinasien, Karneol von carneus, sleischfarben (nach Heintz (1844) rührt die Farbe von Eisenoph her), Heliotrop von Klorodnion, bei Plinius ein Edelstein, Chryspras, von xovoos, Gold und nocoos, lauchgrün. Die Steinmosaikwände der St. Benzelskapelle in der Domkirche St. Beit zu Prag, aus dem 14. Jahrhundert, enthalten prachtvolle Stüde von Chrysppras (aus Schlesien). Im Jahre 1740 soll er in den Kosemizer Bergen wieder neu entdedt worden sepn. Klaproth zeigte, daß seine Farbe von Rickloryd herrühre. Ein schner Ringstein kostet 5—10 Thaler.

Onpx, von öres; ein streifiger Ebelstein, auch Kralle, Finger: nagel. — Berühmte Onpxe in den Sammlungen zu Wien und Dresden. Achat; vom Flusse Achates, Axerns, in Sicilien. Ueber die Bildung der Achat-Mandeln haben Collini (1776), Lasius (1789), 2. v. Buch (Leonh. Taschb. 1824), Roeggerath (1849), Kennzott (1851) u. a. geschrieben und meistens eine Insiltration der Mandelräume angenommen.

Ueber das Färben der Chalcebone und Achate hat Noeggerath Wittheilungen gemacht (Leonh. Jahrb. 1847. p. 473). Es war schon den Alten bekannt und wird theilweise noch in der Art, wie sie Plinius erwähnt, im Zweibrückschen angewendet. Die dazu tauglichen Steine werden einige Wochen lang in Honigwasser gelegt und dann ein Berkohlen des aufgesogenen Honigs durch Schweselsäure bewerktelligt, wodurch schon braune und schwarze Farben in Streisen oder größeren Flecken erzeugt werden. Man versteht aber auch rothe, blaue und gelbe Farben zu geben.

Die Achatschleisereien zu Oberstein im Zweibruckschen nahmen im 16. Jahrhundert ihren Ansang. Das Färben, welches zuerst Italiener ausübten und dazu Steine in Oberstein und Idar kauften,
wurde vor einigen Decennien in Oberstein bekannt und damit dem Achathandel ein großer Aufschwung gegeben. Die Händler kamen dis Brasilien, wo sie um 1827 vorzüglich schöne und zum Färden geeignete Steine entdeckten, die nun im Großen bezogen und zu Oberstein verarbeitet werden. — (S. Rluge's Edelsteinkunde.) Mac: Culloch erwähnt, daß man in Indien die Steine mit Soda überziehe und dann in einer Mussel brenne, dabei bilde sich eine sehr harte, emailartige Masse auf der Oberstäche, welche beim Schneiden für Kaméen benützt werde. (Schwag. 1820. B. 30.)

Opal, von oxálleog, ein Evelstein bei Dioscorides. Alaproth zeigte (1797), daß der edle Opal aus Rieselerde mit 10 Procent Wasser bestehe, andere Opale zeigen aber den Wassergehalt sehr wecht selnd und dis 2 und 3 Procent heruntergehend, so daß man gegent wärtig denselben für unwesentlich hält. Daß der Opal amorphe Rieselerde seh, hat Fuchs dargethan (1833). — Rach Delesse ents dält er dis 0,37 Sticksoff. Der schönste edle Opal sudet sich zu Czers weniza, zwischen Raschau und Eperies, in Ungarn; sein Fardenspiel Robell, Geschichte der Aineralogie.

ist von Haup (Mineralogie 1801) aus seinen Rissen und Sprüngen und zwischenliegenden dünnen Luftschichten nach Art der Rewton'schen Ringe erklärt worden.

Die Barietäten führen die Namen: Hpalith von Talos, Glas, Halbopal, Holzopal, Menilit von Menil Montant bei Paris, Hbrophan, von Tapp und gravos leuchtend, scheinend, weil er im Wasser durchscheinender wird. Der kaiserliche Schap in Wien entbält die schönsten und größten edlen Opale, darunter ein weltberühntes Stud von 1 Pfund 2 Loth, im geringsten Anschlag 70,090 Gulden an Werth. Dieser Opal soll unter der Regierung der Kaiserin Maria Theresia von dem Wiener Steinhändler Haupt, welcher ausgessendet war, um Feuersteine sür das Aerar zu suchen, ausgesunden worden sehn. — Rleinere Stücke von schönem Farbenspiel werden mit 4—5 Louisdor bezahlt, sog. Solitäre mit mehreren Hundert Dukaten.

Wasserfreie kieselsaure Verbindungen.

1. Mit Thonerde.

Gruppe bes Granat.

Die Species heißen: Almandin, von Alabanda, einer Stadt in Carien (Rleinasien), Allochroit, von Äddingsoc, von veränderter Farbe beim Schmelzen, Großular, von grossularis, Stachelbeere, wegen Farbe und Form, Spessartin vom Fundort Spessart, Uwarowit, nach dem russischen Minister, Graf v. Uwarow, Phrop, von nugwoos, seueraugig.

Bon den Granatsormen hat schon Romé de l'Isle das Dode kaeder und Trapezoeder und ihre Combination beschrieben, und Haup (1801) die Combination mit einem Hexalisoktaeder hinzugesügt. Gegenwärtig kennt man daran alle holoedrischen tesseralen Gestalten. Breits haupt hat am Granat von Pitkaranta ein Tetrakisherseder beobachtet, ebenso Hessens am Granat von Auerbach; G. Rose hat an einem Großular von Beresowsk die Flächen des Würsels und des

Etaebers aufgefunden, und Phillips, A. v. Rordenstiöld und v. Hessenberg (Min. Rotizen 1868) haben Trialisoftaeber beimmt. (Bergl. R. v. Rosscharow. Materialien x. B. 3. 1858.)

Die erste größere analytisch chemische Arbeit über die Granaten, fit vom Graf Trolle-Wachtmeister (1825). Sie führte zu der uch gegenwärtig geltenden allgemeinen Formel, welche damals R³ Si² + 2R Si geschrieben wurde. Daß die Granaten (mit Ausnahme des Bropps) nach dem Schmelzen mit Salzsäure gelatiniren, habe ich nachspetwiesen. (Kastners Arch. 10. 1827.)

Almandin, benannt von Karften. Der grönländische (sog. schalige Phrop) wurde zuerst von Tromsborf (1801) und von Gruner (1803) analysirt, welche beide unter andern einen Gehalt von 10 Procent Zirkonerde fanden. Der Fürst Gallitin hatte ihn Grönlandit genannt. Klaproth zeigte (1810) die Abwesenheit dieser Erde. — Tromsborfs Granat dürste vielleicht Eudialyt gewesen seyn.

Die Analysen von Alaproth, Histinger, Karsten, Trolles Wachtmeister, die von mir angestellten und die neuesten seit 1841 führen sämmtlich zu der Wischung: Kieselerde 36,70, Thonerde 20,40, Gisenorydul 42,90, für normal reinen Almandin.

Der Almandin war wahrscheinlich der Cardunoulus des Plinius. Die weinen durchsichtigen Barietäten, besonders aus Pegu, Ceplon und Brasilien, werden als Schmuckleine geschnitten und wenn sie von hinlänglich heller Farbe sind, ziemlich hoch bezahlt. Die meisten sind aber dunkelroth und werden dann als Granatschalen geschlissen (ausgeschlägelt). Diese sind von geringerem Werthe.

Gestular. Bon Hofrath Laxmann im Jahre 1790 am Wildistuß in Sibirien entbeckt. Man hielt ihn gleich anfangs für Granat, Werner führte ihn in seinen Lehrkursen von 1808 und 1809 unter dem Ramen Großular als eigene Species auf: Er wurde zuerst von Klaproth (1807) analysist. Willig reine (weiße) Varietäten führen zu der Mischung: Rieselerde 40,58,- Thonerde 22,55, Rallerde 36,87.

hieher ber sogenannte Ranelstein Werners von seiner dem Zimmt ober Kanelöl abnüchen Farbe, welcher häusig als huginth

verkauft wird. Der Aplom Haup's steht nach der Analyse von Laugier zwischen Grosular und der folgenden Species Allochroit. Haup benannte ihn von änläg, einsach, wegen der einsachen Arpstallsorm; nämlich des durch die Streisung angedeuteten Würsels und der Combination mit dem Rhombendodesaeder als einsaches Beispiel der Decrescenzgesete. Haup trennte ihn auch als besondere Species vom Granat und nahm den Würsel als seine Primitivsorm an.

Allochroit. Bon b'Andraba benannt. Ein hieher gehöriger Granat vom Teufelöstein in Sachsen ist mit sehr ähnlichen Resultaten wie bei den spätern Analytikern schon 1.788 von Wiegleb untersucht worden.

Rieselerde 36,05, Eisenorph 31,19, Kalkerde 32,76. Hieher der Melanit Werners. Von pelace, schwarz. Er wurde schon 1799 von Emmerling beschrieben und (die Varietäten von Frascati und Albano) zuerst von Bauquelin und Klaproth analysirt.

Spessartin. Bisher nicht rein vorgekommen; aber ber Mischung nach vorherrschend in Granaten aus dem Spessart, von Haddam in Connecticut und Broddbo bei Fahlun. Rieselerde 36,5, Thonerde 20,3, Manganoxydul 43,2.

Underswit, von Heß (1832) bestimmt und benannt. Die reine Mischung ist: Rieselerbe 27,71, Chromopph 34,50, Kalkerbe 37,79. In den bekannten Varietäten vom Ural nach den Analysen von Komonen (1842), A. Erdmann (1842) und Damour (1845) mit Erofiular gemischt.

Pprop, ein Thontalkgranat. Ist zuerst von Klaproth (1797) analysirt worden, welcher nur 10. Procent Talkerde angibt und nach dessen Resultaten der Phrop die Granatsvermel nicht haben kann. Der Chromgehalt wurde von Gehlen (1803) nachgewiesen, Klaproth hatte ihn nicht angegeben. Ich habe ihn (Kastner Arch. 8. 1826) mit besonderer Rücksicht auf die Talkerde analysirt und 20 Procent davon erhalten, auch gibt meine Analyse die Granatsormel.

¹ In ben ältern und neuern Berichten von Rammeleberg ift burch einen Drudfehler 10 gesetzt.

Moberg (1850) nimmt bas enthaltene Chrom als Er an.

Die zum Schliffe brauchbaren Phrope kommen nur aus Böhmen Stiefelberg bei Meronit, Triblit und Pobselit). Das Gewicht einzelner Körner geht nur äußerst selten bis zu 1/2 Loth. Die auf Schnüre gezogenen sacettirten Körner werden pfundweise verlauft. Eine Garzitur von 1000 Stück der besten Sorte wird mit 120—140 Gulden vezahlt.

Beswiss. Rach dem Besut als Jundort von Werner benannt, der ihn als eigene Species aufstellte, früher zum Schörl, Chrysolith, Hazinth 20. gerechnet. Der Siberische von der Mündung des Baches Achtaragda in den Milvisluß ist 1799 von Hofrath Laymann entdeckt worden. Alaproth hat zuerst diesen, sowie den vom Besut (1797) analysirt.

Daß der Besuvian nach dem Schmelzen mit Salzsäure gelatinire, bat Fuchs zuerst bevbachtet, und G. Magnus, daß dabei sein specissisches Gewicht von 3,4 bis 2,94 sich mindere (1830).

Auf eine sichere Unterscheidung des Besuvians vom Granat vor dem Löthrohr habe ich aufmerkam gemacht (Kastners Arch. 14. 1828).

Scheerer und Magnus haben (1855) einen Wassergehalt von 0,3—2,9 Procent nachgewiesen, welchen Rammelsberg einer secundären Beränderung zuschreibt. — Obwohl von dem Mineral sehr zahlreiche Analysen von Karsten, von mir (1826) Magnus (1831), Hers mann (1848), Rammelsberg, Scheerer u. A. vorhanden, so ist die Formel der Mischung doch noch nicht mit Sicherheit sestzustellen. Im Allgemeinen steht sie der des Großular nahe.

Rome de l'Isle zeigte den Unterschied der Arpstallwinkel zwisschen Besuvian und Zirkon; Haup, der ihn Idokras nannte, von con und paace, um anzuzeigen, daß in den Arpstallen Gestalten anderer Species gemischt vorkommen, beschrieb 1801-fünf Combinationen, 1822 neun, worunter eine zehnzählige vom Besub.

v. Rokscharow führt 6 Quadratppramiden an und 5 Diokstaeder nehst den Prismen und gibt die Abbildungen der wichtigsten Combinationen. Materialien zur Mineralogie I. 1853. — Ich habe

daran (Barietät aus Piemont) 1/9 P beskachtet mit dem Raudkanten: winkel von 9° 36′ 20″, wohl die kumpfeste Quadratpprantide, welche je voegekommen ist (1835).—

Hieher gehören, früher für eigene Species gehalten, die Mineralien: Frugardit von Frugard in Finnland nach A. v. Rorden: stidt, Loboit nach dem Chevalier Lobo da Silveira von Berzelius, Göckumit von Göckum in Schweben, Jewreinowit nach dem Chemiker J. v. Jewreinow von A. v. Rordenftiöld; Chprin; von ass cyprium, Rupfer, wegen des fürbenden Rupfergehaltes, Egeran nach dem Fundort Eger in Böhmen, Lanthit von Kavdoc, gelb.

Der reine Besubian wird auch als Schmukkein geschliffen und heißt in Jtalien im Handel Gemme du Vesuve.

Gruppe bes Cpibot. .

Der Rame ist von Haup gegeben von entdoore, Zugabe, weil die Basis des Prisma's nach der Stellung, welche er den Arpstallen gegeben, ein Rhomboid ist und also gegen die ähnliche des Amphibols, einen Rhombus, mit einer Zugabe erscheint, da zwei Seiten gegen die übrigen daran verlängert sind.

Diese Gruppe umfaßt drei Species; den Pistagit, Zoisit und Manganepidot.

Pistazit, der Name von Werner nach secreizea, die Pustazie, wegen der ähnlichen Farbe.

Wurde längere Zeit für eine Barietät von Amphibol gehalten, bann in mehrere Species unter verschiedenen Ramen gettennt. So Thallit von Karsten (1800) nach Fældog junger Zweig, Arens dalit von Arendal, Delphinit von Saussure nach der Dauphine, Delphinat, Disanit von Bourg d'Disans, Puschkinit nach dem russischen Senator von Russin-Puschkin (eine schön pleochrosche Barietät) benannt von Wagner (1842), Bucklandit nach dem engelischen Geologen Buckland von Levy 20.

Ueber das Berhältniß des Epidot zum Granat vergl. die Abhandlung von O. Volger "Epidot und Granat," Zürich 1866.

Haup (1801) nahm für die Stammform ein gerades rhomboidisches Prisma an und erwähnt sieben Combinationen. Weiß zeigte, daß die Rrystalle durch geeignete Wendung als klinorhombisch betrachtet werden können (Abh. der Berl. Alad. 1818—1819 und über die Theorie des Spidotspstems. Berlin 1820). Eine llebersicht aller Flächen und Formen des Spidot hat Ritter v. Zepharowich gegeben (Sipungsb. der k. Akad. der Wiss. zu Wien 1859). Vergl. auch v. Rokscharow Raterialien zur Mineralogie Rußlands. B. III. und Hessenbergs mineralogische Notizen. Daß der Spidot in durchsichtigen Arhstallen als Analyseur wie Turmalin für die Lichtpolarisation gebraucht werden könne, erwähnt Renngott (llebersicht 2c. im Jahre 1858).

Die ältesten demischen Analysen sind von Descotils (Karstens Tab. 1800), Bauquelin und John (1810). In neuerer Zeit haben ihn Kühn, Rammelsberg, Hermann, Scheerer, Stockar: Escher u. a. untersucht.

Die Mischung ist annähernb: Rieselerbe 38,76, Thonerbe 20,36, Cisenoryd 16,35, Kalkerbe 23,71, Talkerbe 0,44 (Varietät von Arendal nach Rammelsberg).

Boisit heißt ber eisenfreie Epidot. Diese Species wurde burch einen Mineralienhändler, welchen Herr v. Zois auf seine Rosten in Krain, Stepermark und Kärnthen reisen ließ, auf der Saualpe in Kärnthen zuerst gefunden und Saualpit genannt. Werner gab dann den Namen Zoisit. Fast gleichzeitig wurde der Bahreuthische Zoisit vom Apotheker Fund in Gefrees entdeckt.

Alaproth hat die Barietät von der Saualpe zuerst analysirt (1807), dann Bucholz die aus dem Bapreuthischen, mit den späteren Analysen ziemlich übereinkommend. Die Mischung ist wesentlich: Riesielerde 42,40, Thonerde 31,44, Kalkerde 26,16.

Rach Schrötter und Ruselsza enthält der Zoisit von der Sausalpe 2 Procent Zirkonerde (1855).

hieher gehört der Thulit nach dem alten Ramen Rorwegens, Thule, und vielleicht der Withamit, von Brewster nach dem Finder herrn Witham benannt. Rach der krystallographischen Bestimmung von Brooke (1831) wäre der Zoisit kein Spidot, sondern kame mit der Form des Euklas überein, welches neuerlich auch Dauber bestätigt.

Rach den kepstallsgraphischen und optischen Untersuchungen von Descloizeaux ist die Arpstallisation rhombisch (Ann d. min. 1859).

Menganepidot. Werners piemontesischer Braunstein. Haup (1801) theilt zuerst eine unvollsommene Analyse von einem Chevalier Napione mit, später wurde er von Cordier, Gefffen (1824), Hartwall (1828), Sobrero (1840) u. a. untersucht. Er kommt mit einem dis 24 Procent Manganozyd enthaltenden Zoisit überein. — Bisher nur von St. Marcel in Piemont bekannt.

Nach Dang schließen sich als Cer-Epidote hier an: Allanit, Orthit, Bagrationit 2c., die beim Cerium näher besprochen werden sollen.

Ein Mineral von der Form des Epidot aber mit der Formel des Granaf ist der (1854) von Haidinger beschriebene Partschin, nach dem Conservator der Wiener mineralogischen Sammlung Partsch, benannt; v. Hauer hat ihn analysirt und 29 Procent Manganorydul darin gesunden, wodurch er vorzüglich charakterisirt ist. Hermann stellt ihn zum Orthit (Allanit) als Wangan-Orthit. — Ohlapian in Ungarn.

Mejonik. Der Rame von Hauh gegeben, nach polow von pundos, kleiner, twegen der stumpseren Pyramide im Bergleich mit der von Besuvian 2c. Romé de l'Isle erwähnt zuerst seiner Krysstülle, die er mit denen des Hazinths vergleicht, aber doch eine Berschiedenheit anerkennt. — Hausmann rechnet ihn zum Wennerit, von dem er sich durch das Gelatiniren mit Salzstüure wesentlich unterscheidet. Er ist zuerst von L. Gmelin und Stromeher (1822) analysiert worden, dann von Wolff (1843) und Rath (1853). — Die Analysen geben die Mischung des Zoisit. — Hieher der Mizzonit von Scacchi (1853), von Monte Somma und vielleicht auch der Cystlopit von S. v. Waltershausen, von den Syklopeninseln bei Catanea.

Rephelin. Der Rame von versche, Rebel, Wolke, weil die impkalle in Säuern zersetzt und daher trüb werden, von Haup. Er ind zuerst als Sommit, vom Monte Somma, von de Lamétherin 797) angeführt. Bauquelin hat ihn zuerst analyset, jedoch den Tehnlichen Gehalt an Natron übersehen. Dieser wurde erst 1821 in Arfvedson nachgewiesen. Den hieher gehörigen Eläolith, von dadon, Del und disog Stein, wegen des Fettglanzes) welden der dänische Mineralienhändler Repperschmidt zuerst 1808 auch Freiderg brachte, bestimmte Werner als eine besondere Species rater dem Namen Fettstein. Bauquelin, welcher diesen (1809) rad Rlaproth, welcher ihn (1810) analysirte, sanden darin das (Itali, nahmen es aber gänzlich für Kali; Chr. Smelin zeigte 1823), daß das Alfali größtentheils Natrum sep und weitere Anaspsen von Scheerer und Bromeis bestätigten es.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 44,74, Thonerbe 33,16, Natrum 16,01, Rali 6,09. — Haup bestimmte zuerst die Arpstallisation. Der Daupn nach dem Chemiser Daup und der Cavolinit rach dem italienischen Ratursorscher F. Cavolini, welche Mineralien Monticelli und Covelli (1825. Prodromo della Mineralogie Vesuviana) als eigene Species ausgestellt haben, gehören nach Mitscherlich und Breithaupt zum Rephelin, zum Theil in anssangender Zersetung. Ebenso Monticelli's Beubantit nach dem französischen Mineralogen Beubant benannt, und nach Kammelseberg und Breithaupt auch der Cancrinit, welchen G. Rose (1839) entbedt und nach dem russischen Minister Grasen Cancringetauft hat.

Gehlentt nach dem Chemiker Gehlen von Fuch's benannt und von ihm bestimmt 1815. Dieses Mineral wurde zuerst von dem Misneralienhändler Frischholz aus dem Fassathal nach München gebracht. Fuch's hat ihn zuerst analysirt und weil nur die Sauerstossmengen der Mischung mit bestimmten chemischen Verhältnismengen stimmen, wenn sie von der Kallerde und dem Eisenophd vereinigt werden, so entnahm er davon das bestehende Verhältnis des Vicarirens (da der

Gisenogybgehalt nur 6½ Procent, so ändert sich wenig; ob solches oder Gisenogybul angenommen wird.) Ich habe das Mineral im Jahre 1825 analysirt, in Uebereinstimstung mit den späteren Analysen von Damour, Kühn und Rammelsberg.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 31, Thomerbe 21, Cisensorb 5, Kalkerbe 37, Takkerbe 3, Wasser 3. — Descloizeaux hat die Krystallisation als quadratisch bestimmt (1847).

Humboldtilith. Das Mineral wurde von Monticelli und Covelli zu Ehren A. v. Humboldt getauft, als dieser im Jahre 1822 nach Neapel kam. Ihre chemische Analyse war unrichtig, wie ich 1833 gezeigt habe und Damour bestätigte. Neine Analyse gab: Kieselerbe 43,96, Thonerde 11,20, Eisenorydul 2,32, Kalkerde 31,96, Talkerde 6,10, Natrum 4,28, Kali 0,38. — Besuv.

Gine nähere Bestimmung der Arpstallisation gab Descloizeaux (1844). Hieher gehört, mit Austausch eines Theils der Thonerde durch Eisenoryd, der Melilith, welchen Fleurieu de Bellevue zuerst bestimmt und nach der Honigsarbe benannt hat (1800) und welchen zuerst (1820) Carpi, jedoch mit unrichtigen Resultaten, analysist hat. Correcte Analysen hat Damour geliefert (1844) und mit Descloizeaux gezeigt, daß der Melilith zum Humboldtilith gehöre. Broofe hat den Humboldtilith nach Dr. Sommerwill — Sommerwillit genannt.

Sartslith, von váck, væcecs, Fleisch, wegen der Fleischsarbe, und Mos, Stein. Bon Thomfon benannt (um 1807), wurde zuerst von Bauquelin (1807) analysirt. Die Probe war von Montechio Maggiore im Vizentinischen. Bauquelin gibt 21 Procent Wasser an. Hose analysirte (1822) einen sogenannten Sartolith aus dem Fassathal und fand die Mischung mit der des Analeim über: einstimmend, wie auch Haup solches krystallsgraphisch schon 1807 er wiesen hatte. Brooke bestimmte (1831) die Arpstallisation des Sartolith vom Besur als quadratisch (mit phramidaler Hemiedrie) und Breithaupt hält ihn (1842) kür identisch mit dem Humboldtilith.

Bis dahin war der eigentliche Sarkelith noch nicht analhsirt worden und Scacchi (1843) hat mit einer genauen Analhsie zuerst gezeigt, daß das Mineral kein Wasser enthalte, also vom Analcim, Gmelinit und Chabasit, womit es verwechselt worden, wesentlich verschieden sep. Rammelsberg hat (1860) die Analhsie Scacchi's bestätigt: Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 40,41, Thonerde 22,45, Kalkerde 33,05, Ratrum 4,09. — Hat die Granatsormel.

Außer Broote haben Heffenberg, v. Kvkscharow und Rammelsberg die Arhstallisation untersucht.

Barsowit, von G. Rose in den Barsow'schen Goldseisen im Ural entdeckt und nach dem Fundort benannt (1842). Die Mischung ist: Rieselerde 49,26, Thonerde 32,84, Kalkerde 17,90.

Wernerit. Zuerst von d'Andrada Stapolith, von oxaxoc, Stängel, benannt, von Abilgaard Rapidolith, von banig, Ruthe, dunner Stock, von Haup Baranthin zum Theil von napardém, verblühen wegen des Verlust des Glanzes; Link hat den Namen Wernerit gegeben. Die ersten Analysen find von Simon, John (1810) und Laugier, einige Barietäten von Pargas untersuchte Rordenskiöld (1821) und in größerem Umfang Hartwall (Pericul. ohem. miner. de Wernerito. Abose. 1824), Th. Wolff (De composit. fossil. Ekebergitis, Scapolithi et Mejouitis. Berol. 1843), Hermann (1853) und von G. vom Rath, welcher 13 Barietäten analysiste (1853), Da das Mineral sehr zur Verwitterung geneigt ist, so ist es schwer, eine Normalmischung festzustellen, es scheint, daß der ursprüngliche Wernerit darin mit dem Mejonit übereinkomme. Mancher enthält übrigens bis 8 Procent Natrum, mancher 7 Procent Kali, so daß jedenfalls mehrere Species unter dem Namen Wernerit bis jetzt ver: einigt find. Haup, welcher die Arpstallisation bestimmte, hat noch 1822 Wernerit und Paranthin als Species getrennt, Monteiro hatte schon 1809 aufmerksam gemacht, daß beibe zu vereinigen sepen. — v. Kokscharow hat die ruffischen Wernerite ausführlich beschrieben. (M. U.)

Zippe gibt (1834) für die Krystalle trapezvedrische Hemiedrie

an, v. Kolscharow nimmt sie als :ppramidale. — Zum Wernerit gehört nach der Analyse von L. Stadtmüller (1849) der Ruttalit von Bolton in Massachusets, welchen Brooke (1824) nach bem Professor Ruttal benannte; ber Glaufvlith, von plannes grünlichblau und 11805 Stein, vom Baikalsee, welchen Bergemann (1828) als eigene Species aufgestellt (nach Brooke soll er übrigens nach einem rhombischen Prisma von 143 9 30' spalten). Es gehören ferner hieher der Paralogit Nordenskiölds (nach Kenngott) und nach v. Rokscharow der Stroganowit, welchen hermann nach dem Grafen Stroganow, Präsidenten der kaiserlich Moskauischen naturforschenden Gesellschaft benannt hat. Als mehr ober weniger zersette Wernerite sind zu betrachten: der Algerit von Franklin, nach bem Entbeder Alger von S. Hunt benannt (1849). der Atheriastit von Arendal, von & Feelword, nicht besbachtet, übersehen, von H. Weibye (1850), der Couzeranit von Couzeran in den Pyrenäen, zuerst von Charpentier beschrieben und von Dufrénop weiter untersucht (1829).

Der Dippr d. h. nach Haup doublement susceptible de l'action du seu. Zuerst bei Mauleon von Lelievre und Gillet-Laum mont (1786) aufgefunden.

Cordierit. Zuerst von Cardier in Spanien am Cap de Gates x. aufgefunden und wegen seines Dichwismus — Dichroit benannt (1809). Werner nannte ihn Jolith von dos Beilchen, wegen der Farbe, Gadolin nannte ihn zu Shren des Grafen Steinheil — Steinheilit. Der Ceplanische heißt auch Luchssapphir.

Cordier und Haup hatten seine Arpstallisation für heragonal genommen, Mohs bestimmte sie zuerst richtig. Größere Arbeiten darüber lieferten Tamnau (Pogg. Ann. 12. 1828) und Hausmann (Ueber die Arpstallsormen des Cordierits von Bodemais in Bapern. Göttingen 1859).

Der-Cordierit wurde zuerst von L. Gmelin und Stromeper (1819) analpsirt, welcher auch den sogenannten harten Fahlunit von Fahlun mit ihm vereinigte. Weiter haben ihn C. Schütz (1841),

Arietät von Kragerde in Rorwegen gab: Rieselerde 50,44, Thon-De 32,95, Eisenoryb 1,07, Talkerde 12,76, Kalkerde 1,12, Wasser 1,02.

Ueber die Eigenschaft des Cordierit, das Licht zu polarisiren, veieb Mary (Pogg. 1826). Daß er nach drei rechtwinklichen Richtwen bei durchfallendem Lichte verschiedensärdig seh, hat Sir Fohn erschel beobachtet (1829) und W. Haid in ger hat diese Eigenschaft feiner Abhandlung über den Pleochroismus (1845) weiter besprochen. Spabe ihn in dieser Beziehung mit dem Staurostop untersucht DRinchn. Gelehrte Anz. 1856).

Der Corbierit mancher Fundorte ist zur Bersetung geneigt und exgleichen veränderte Barietäten wurden und werden theilweise noch ix besondere Species gehalten. Sie sind besonders von Th. Scheerer retersucht worden, welcher aus den Resultaten eine eigenthümliche Art wurden Jsomorphie folgerte (1846), die er die polymere genannt hat. Ex hat sie für die Dichroitgruppe in der Art angewendet, daß er nrachm, daß 1 Atom Talkerde durch 3 Atome Wasser isomorph verzeten werden könne. Dagegen haben Naumann, Haibinger, Namme elsberg und andere Einwendungen gemacht und ich habe das Berreffende in einer Abhandlung über Isomorphie, Dimorphie, Polymerie und Heteromerie (Münch. Gelehrte Anz. 1850) ausschrlich besprochen. Die Rineralien, welche als mehr oder weniger veränderte Dichroite unzusehen, sind: Aspasiolith von Kragerde in Rorwegen, von London, umfassen, und Moog, wegen des Bortommens mit wassersteilem Cordierit. Bon Scheerer bestimmt und benannt (1846).

Chlorophyllit von Abo, von xlwoos grün und péllov Blatt, von Bonsborf bestimmt (1827), von T. Jackson benannt.

Esmarkit von Brewig, nach Esmark benannt und bestimmt von Erdmann (1841).

Fahlunit, bereits oben erwähnt. Rach Hunt gehört hieher ober steht nahe der Huronit, nach dem Huronsee benannt, von Thomson (1835).

Gigantolith, wegen ber großen Arhstalle, von Tamela in

Finnsand; von Nordenstiöld entbeckt und beschrieben (1887). Pinit, vom Pinistollen bei Schneeberg benannt. Wird schon von Karsten (1800) erwähnt und ist von Klaproth, C. Gmelin u. a. analysist worden.

Praseviet, von noworos, lauchgrün, und UIos Stein von Brewig in Norwegen. Entdeckt von Esmark dem jüngern und anaslysitt von Erdmann (1841). Weißit zu Ehren des Professor Weiß benannt und bestimmt von Trolle-Wachtmeister (1827). Findet sich bei Fahlun.

Auch der Phrargillit Nordenskiölds (1832) soll zersetzter Cordierit seyn. Der Name ist von zop Feuer und atgilla, Thon, weil er beim Erhitzen Thangeruch gibt. Finnland.

Von Leuxos weiß. Unter biesem Namen zuerst von Werner aufgestellt und von Klaproth (1797) analysirt. Klaproth entdeckte darin zum erstenmal im Mineralreich das Rali, welches man bis dahin als dem Pflanzenreich ausschließlich eigen gehalten hatte. Er schlug deßhalb auch vor, den Namen Pflanzenalkali in Kali umzuändern und statt Mineralalkali (für die Basis der Soda 2c.) den Namen Natzon zu brauchen. Seine Analyse stimmt mit den späteren von Arfvedson, Awdejew, Abich 2c, sehr nahe überein. Die Mischung ist: Rieselerde 55,58, Thonerde 23,16, Kali 21,26. — Abich gibt in einem Leucit 8,83 Procent Natrum an (und 10,4 Kali). Die gewöhnlichen Varietäten enthalten nur Spuren ober sehr geringe Mengen von Natrum. — Haub hat ihn Amphigen, von αμφί doppelt und γενεά Abstammung, weil er nach dem Würfel und zugleich nach dem Rhombendodekaeder spaltbar sey (was wohl wenig beobachtet worden ist). Man kennt bisher nur das gewöhnliche Trapezoeder als seine Krystallform.

Labrader, nach der Rüste von Labrador als einem Hauptfundort benannt. Labrador Feldspath bei Karsten (1800). Labradorstein bei Werner. Klaproth hat ihn zuerst (1815) analhsirt, im Allsgemeinen mit ähnlichen Resultaten, wie spätere Chemiker. Wesentlich:

felerde 53,42, Thonerde 29,71, Rallerde 12,35, Natrum 4,52. — rerr natrumfreien von Ersby bei Pargas (Ersbyit) hat Rordens öld (1820) analysist.

Die Arhstallisation bes Labrador hat zuerst G. Rose (1823) eauer bestimmt. — Der sarbenspielende von Labrador war um 1775 kannt; im Jahre 1829 hat einen solchen Nordenstiöld in Finnst bei Ojamo entbeckt, dessen Farben auf scharf begränzten polygos lem Stellen schillern. Hessel hat (1827. Rastners Arch. 10) über Sarbenspiel Untersuchungen angestellt, ebenso Senff (1880).

Bei Peterhof in der Nähe von Petersburg wurde dergleichen einenspielender Labrador um 1780 vom General v. Bawr, und im ahre 1784 von dem General v. Bohlen entdest. Bon diesem Steine iden sich noch geschnittene Tischplatten in Petersburg. In die Nähe Labrador gehört der sogenannte Saussurit oder Jade. Den ersten amen gab ihm Th. v. Saussure (1806), seinem Bater zu Ehren, r ihn zuerst am Genfersee (Lemansee, daher auch Lemanit) fand.

Den Namen Jade erhielt eine Barietät, welche man für Nephrit elt. Da man unter andern Eigenschaften diesem Stein auch die eilung des Hüftwehs zuschrieb, so nannte man ihn auch lapis ischiacus, italienisch pietra ischada, woraus die Franzosen Jade bildeten.

Er wurde schon 1787 von Höpfner analysirt, dann von Sause ure dem jüngern und 1807 von Klaproth. Höpfners Analyse war anz unrichtig.

Einerthit, von avogoos, nicht rechtwinklich, in Beziehung auf ie Spaltungsverhältnisse. Bestimmt und benannt von G. Rose 1823), der ihn auch analysirt hat. Abich hat ihn (1841) mit sehr hnlichen Resultaten analysirt. Rose sand ihn am Monte Somma, sorch ammer beobachtete ihn (1843) in großen wohlausgebildeten trystallen in vullanischen Tussen aus Island, Shepard und Ramenelsberg haben ihn (1848) als Bestandtheil des Meteorsteins von zuvenas nachgewiesen, wovon er etwa 36 Procent ausmächt (mit Lugit 20.).

Die Arhstallisation ift von G. Rose und neuerlich von F.

Hessellerbe 43,70, Thonerbe 36,44, Kalkerbe 19,86.

Monticelli und Covelli, unbekannt mit Rose's Bestimmung, stellten im Jahre 1825 den Anorthit als eigene Species unter dem Namen Christianit auf, nach dem Prinz Christian Friedrich von Dänemark, welcher sich damals in Reapel aushielt und mit ihnen den Besub besuchte.

Als Anorthite ober boch nahe stehend gelten solgende Mineralien: Amphobelith, von äuspe, doppelt, und delich Spieß, von Lojo in Finnland, bestimmt von Nordenskiöld (1832).

Bytownit nach dem Fundorte Bytown in Obercanada, von Thomfon bestimmt (1837).

Diploit, von denkoog, doppelt, von zweierlei Spaltungs: flächen, nach Breithaupt; Brooke, der das Mineral zuerst bei schrieb, nannte es nach dem Finder C. J. Latrobe — Latrobit (1824). Chr. Smelin hat ihn analysirt (1826). Der Fundort ist die Insel Amitok an der Küste von Grönland.

Indianit aus Indien, danach der Name. Zuerst von Bournon beschrieben (1802). — Chenevir und Laugier haben ihn analpsirt.

Lepolith, von lévos (?) Rinde, Schale und MGos Stein, und Lindsahit (Linseit) nach der Lindsahgrube in Finnland benannt, stehen nach Hermann sowohl in Arpstallisation als Mischung dem Anorthit sehr nahe (1849). Der Lepolit ist zuerst von Nordenskisch (1842), der Lindsahit von Komonen (1843) bestimmt worden: Rach Breithaupt ist der lettere eine Pseudomorphose von Lepolit.

Polhargit, von vodé viel und åezóg schimmernd, auch Rosit und Rosellan von der Rosenfarde, ist von L. Svanberg bestimmt und analysist worden (1840). Findet sich bei Aler in Schweden.

Wilsonit nach dem englischen Chemiker Wilson benannt und bestimmt von Hunt (1854). Aus Canada.

Orthollas, von dodos rechtwinklich und wlaw, spalten,

bteithaupt. Feldspath der älteren Mineralogen. Bei Walles i u & (1778) Spathum scintillans. Cronstedt glaubte ihn aus einer ronigen Erbe verhärtet, Wallerius ist geneigt, ihn für eine Mi-Hung von Flußspath und Quarz zu hakten. Seine Arpstallisation ear bamals noch faft unbelannt. Es with nur ein Spathum sein-Ilans rhomboidale angegeben. Professor Pint von Mailand publiexte im Jahre 1779 eine Abhändlung über die-Feldspathe von Bavens Déémoire sur des nouvelles cristallisations de Feldspath etc.), in selcher er eine sehr unvollkommene Beschreibung dieser Arpstalle ver: acht und mehr ober weniger kenntliche Abbildungen derselben gegeben at. — Haup (1801) nahm als Stammform ein fchiefes Prisma n, wie es die Spaltungsrichtungen gebon und bestimmte ben Winkel er Unobiagonalen Fläche M zur Enbfläche P ≕ 90° und zur Pris: nenfläche T=120 °. Er befchrieb 12 Combinationen und breierlei Semitropicen: - Weiß hat bie Arpftallisation ausführlich entwickelt Abb. der Berl. Alab. 1816, .. 1820, 1835, 1838). Er nahm als Stammform das bekannte Hendpoeber an (m : m == 118° 50°, p : m = 110°41). G. Nose (1823) und Kupffer (1828 Pogg. 13).haben ie **Reffungen vervollftånbi**gt. Die intereffanten Karksbaber-Zwillinge eat Weiß erläutert (1814 Sthwag. 10): Mohs nahm als Stammverm eine Ninorhombische Pyramibe an (1820). Mehrere neue Zwikingsbildungen hat Breithaupt-bekannt gemacht (1858. Bergs und Hittenmännische Beitung). Die Analysen des Orthoklas von Wiegleb 1785), Heper (1788), Morell (1788) und Westrumb (1790) zaben teinen Gehalt an Alfali an. Den Raligehalt fanden zuerst B. Rose und Bauquelin, welcher den siberischen Ortholias analyirte. Alaproth hat weiter mehrere Basietäten analyfirt und kommen eine Refultate mit-benen-späterer Avalytiker im Besentlichen überein. Die Mischung ist: Rieselerbe 65,21, Thonerbe 18,13, Sali 16,68. -- Der grune siberische (Amazonenstein) enthält eine Spur von Aupferexpb; viele Barietäten haben einen Neinen Theil bes Kali burch Ratrum vertreten. — Delesse sand in den meisten Feldspathen Spuren orga: nischer Substanz. Auf pprochemischem Wege entstanden, kennt man Robell, Gefcichte ber Rineralogie. 29

Nach der krystallographischen Bestimmung von Brooke (1831) wäre der Zoisit kein Spidot, sondern käme mit der Form des Euklas überein, welches neuerlich auch Dauber bestätigt.

Nach den kristallsgraphischen und optischen Untersuchungen von Descloizeaux ist die Arpstallisation rhombisch (Ann d. min. 1859).

Manganepidot. Werners piemontesischer Braunstein. Haup (1801) theilt zuerst eine unvolltommene Analyse von einem Chevalier Napione mit, später wurde er von Cordier, Gefffen (1824), Hartwall (1828), Sobrero (1840) u. a. untersucht. Er kommt mit einem bis 24 Procent Manganozyd enthaltenden Zoisit überein. — Bisher nur von St. Marcel in Piemont bekannt.

Nach Dang schließen sich als Cer-Epidote hier an: Allanit, Orthit, Bagrationit 2c., die beim Cerium näher besprochen werden sollen.

Ein Mineral von der Form des Epidot aber mit der Formel des Granaf ist der (1854) von Haidinger beschriebene Partschin, nach dem Conservator der Wiener mineralogischen Sammlung Partsch, benannt; v. Hauer hat ihn analysirt und 29 Procent Manganorydul darin gesunden, wodurch er vorzüglich charakterisirt ist. Hermann stellt ihn zum Orthit (Allanit) als Mangan-Orthit. — Ohlapian in Ungarn.

Mejanti. Der Rame von Hauy gegeben, nach puslow von purpose, Kleiner, wegen der stumpseren Pyramide im Vergleich mit der von Besuvian 2c. Romé de l'Isle erwähnt zuerst seiner Arpstulle, die er mit denen des Hazinths vergleicht, aber doch eine Versschiedenheit anersennt. — Hausmann rechnet ihn zum Wennerit, von dem er sich durch das Gelatiniren mit Salzsture wesentlich unterscheidet. Er ist zuerst von L. Gmelin und Stromeher (1822) analysier worden, dann von Wolff (1843) und Rath (1853). — Die Analysen geben die Mischung des Zoisit. — Hieher der Miszonit von Scäcchi (1853), von Monte Somma und vielleicht auch der Cystlopit von S. v. Waltershausen, von den Sytlopeninseln bei Catanea.

durch Auffinden des Ratrumgehalts und von frestallographischer Seite durch G. Rose (1823) charakterisirt worden. Die späteren Analysen von Ficinus, Stromeper (1821), Fr. Tengström (1823), G. Rose, Abich u. a. haben wesentlich dieselben Resultate gegeben, welche Eggerh von der Analyse des Albit von Findo dei Fahlun erhielt. Die Mischung ist die des Orthollas mit stächiometrischem Austausch des Rali's gegen Ratrum. Rieselerde 69,23, Thonerde 19,22, Natrum 11,55. — Neber seine Arpstallisation haben Reumann, Breithaupt, Kapser, Hessensen u. a. geschwieden. Brooke nannte ihn nach Prosessor, Hespensen u. a. geschwieden. Breoke nannte ihn nach Prosessor, Biertelmaß, Biertel, in Beziehung auf die klinorhomboidische Arpstallisation. Sieher gehören, zum Theil mit Austausch kleiner Rengen des Ratrums durch Kali:

Der Periklin, von sezeseles sich ringsum neigend, in Beziehung auf die Lage der Endflächen der Prismen. Bon Breithaupt (1824) als eigene Species aufgestellt und von C. G. Gmelin (1824) analysirt.

Der Loxoflas, von dosos schief und udew spalten von Breithaupt (1846), analysirt von Brush und Smith.

Der Hppostlerit, von üne unter und andygas hart, von Breithaupt (1832) nach ber Analyse von Rammelsberg.

Der Peristerit, von **Replotess** die Taube, wegen der wie am Hals einer Taube schillernden Farben. Bon Thomson (1843) als Species aufgestellt. Fundort Perth in Obercanada. Nach der Analyse von Hunt.

Oligskas, von Oderse wenig und nache spalten, von Breitsbaupt (1826). Berzelius erwähnte ihn schon 1825 in seinem Jahresbericht als ein neues Mineral, welches Dahman im Granit zu Danvils-Boll bei Stockholm aufgefunden hat und welches er später Ratrumspodumen nannte. Er machte auch schon ausmerlsam, daß das Mineral wahrscheinlich oft mit Feldspath verwechselt worden sep.

Wit der Analyse von Berzelius stimmen im Wesentlichen die späteren von Hagen, Francis, Chodnew, Scheerer u. a. überein.

Die Mischung ist, -mit mehrsachem Bechsel im Kalt- und Natrum: gehalt, annähernb: Rieselerde 63,01, Thonerde 23,35, Kalterde 4,24, Natrum 8,40.

Hieher gehören ber Hafnefjordit von Hafnefjord in Island und ber-Unionit von Unionville in den Bereinigten Staaten.

Helsen berg, welcher zu sämmtlichen der Feldspathgruppe gehörigen Species krystallographische Beiträge geliesert hat (dessen Mineral. Notizen) ist der Meinung, daß der Oligotlas keine eigenthümliche Arpstalksfation zeige und ein veränderter Albit oder Periklin sep.

Nach Deville ist der Andesin aus den Cordilleren der Andes, ein mohr oder weniger zersetzter Oligoklas. Abich hat ihn (1841) als eine eigene Species aufgestellt.

Bergl. über die obige Feldspathgruppe Abich in Pogg. Ann. L. und Frankenheim in Leonhards R. Jahrb. 1842. — · Ueber die Zwillingsgesetze der Kinorhomboidischen Feldspäthe s. G. E. Rahser in Pogg. Ann. B. 34. · 1835. Ueber ihre Mischung: Th. Scheerer in Leonh. Jahrb. 1854. Sie geben nach seiner Ansicht Belege zur polymeren Fomorphie und scheinen mehrere auch in der Form des Wernerits, also dimorph, zu trystallisiren.

Helsphan, von valog Glas und spands scheinend, von Sartvrius v. Waltershausen (1855) ist der Jorm nach ein Feldspath (dem Orthokkas sehn ähnlich) und zeichnet sich in der Rischung durch einen bedeutenden Gehalt an Barpt aus. Er ist von Waltershausen, Uhrlaub und Stockar: Escher analysirt worden und hat der letztere gezeigt, daß die früher angegebene geringe Menge Schweselsäure in reinen Arpstallen nicht vorkomme. Die Rischung ist, das Kali zum Theil durch Natrum vertreten: Rieselerde 52,12, Thonerde 21,73, Barpterde 16,19, Kali 9,96. Bis jest nur im Binnenthal in Wakis gesunden.

Als vulkanische amorphe Gläser feldspathiger Mineralien gelten ber Obsidian und Bimsstein, ber Pechstein und Berlstein.

Obsidian. Einen lapis Obsidianus, nach Obsidius, der ihn aus Aethyopien gebracht hatte, benannt, erwähnt schon Pkinius. Ueber den Obsidian hat im Jahre 1768. Caplus eine Abhandlung

Efchrieben. Bergmann erwähnt ihn, als unter dem Ramen 38: ändischer Achat bekannt, in seiner Abhandlung: De productis Lulcavicis. Opusc. IV. 204, und giebt auch eine Analyse mit Stieseliger, 22 thoniger und 9 Eisen-Erde. Er wurde weiter von Stule (1797), Trommsborff und Abilgaard untersucht, aber rft Klaproth und Bauquelin fanden den Kaligehalt. In neuerer Zeit hat ihn vorzüglich Abich (1843) analysirt, Murdoch (1846), Deville, Erdmann u. a.

Der Obsidian war schon den alten Griechen bekannt, welche ihn u Pfeilspizen u. dergl. benützten. Die alten Mexikaner haben ihn n ähnlicher Weise gebraucht und in einem Schreihen von Cortez von 1520) an den Kaiser Karl V. wird erwähnt, daß- in Meziko Barbiere mit Obsidianmessern rafiren. Er wird zu Schmuckgegen: tänden, Dosen, Spiegeln u. dergl. geschliffen. — Baß der Obsidian ein rasch abgekühltes Glas sep, zeigt eine Beobachtung Damours, (von 1844), wonach ein Obsidian beim Zersägen plößlich mit einer starten Detonation zersprang unb zersplitterte (Comptes rendus). 3th habe mit einem Marekanit, so genannt vom Fundort am Bache Marekanka in Ramtschatka, ähnliches beobachtet. Es wurden aus einem rundlichen Stücke zwei Platton geschnitten, beren eine beim Poliren rings am Rande zersplitterte, das Innere aber unversehrt blieb. Diese Platte zeigte sich im Staurostop einfach brechend, während die ganz, auch am Rande, erhaltene beutliche Spuren von Doppelbrechung gab, wie ein rasch gefühltes Glas. (Münchener Gelehrte Anzeigen 1855).

Den Pechstein, vom Fettglanz benannt, erwähnt Schulze (1759) und Pötschen (mineralogische Beschwibung der Gegend um Meissen. 1779). Wiegleb und Gerhard haben ihn zuerst analosist, aber sehr unvollsommen. Sie erwähnen kein Alfali. Klaproth analosiste den Pochstein vom Meisner (1802) und giebt 1,75 Procent Natrum an. D. L. Erdmann analosiste ihn (1832), dann Knox, und unter den neueren Delesse, v. Hauer, Jackson, Scheerer u. a. Die Mischung gleicht der des Obsibian.

Der Perlstein, von der körnigen Struktur und dem perlenähnlichen Ansehen benannt. Er wird von Dolomieu (Reise nach den liparischen Inseln 1783) erwähnt, Spallanzani (1786), Severgin (1794), Fichtel (1791) u. a.

Rlaproth analysitte ben ungarischen Peristein (1802), ferner Bauquelin, Erbmann (1832), Delesse, S. v. Walters: hausen u. a.

Die Analysen zeigen feldspathähnliche Mischung. Hieher gehören ber Sphärulit, von der kuglichen Gestalt, der Baulit, nach dem Berge Baula in Island von Forchhammer benannt (1842) und der Krablit Forchhammers, vom Bustan Krabla auf Island benannt.

Der Bimsstein ift das schaumige Glas bieser Gesteine.

Siehe die größere Abhandlung von-D. L. Erdmann in dessen Journal für Chem. B. 15. 1832.

Trippan, von toesparis, dreisach erscheinend, von Haut ber nannt (1801). Zuerst von d'Andrada (um 1799) unter dem Ramen Spodumen, von onodeos, aschsardig, erwähnt. Bauquelin, Berzelius, Hisinger und A. Bogel, die ihn zuerst analysisten, entging das Lithion, welches Arfvedson (1818) darin nachgewiesen hat. Man kannse zuerst die Barietät von Utön. 1817 wurde durch v. Leonhard-und A. Logel die Barietät aus Throl bekannt, welche Bogel analysist hat. 1825 entderke Ruttal das Mineral zu Sterting in Massachierts. Das Alfali betreffend, so gaben Bauquelin in seiner ersten Analyse, und ebenso Berzelius und Hispinger gar keines an, später sand Bauquelin Kali und Bogel ebensalls, nachdem aber Arfvedson das Lithidh gesunden hatte, sanden Strameher und Regnault nur Lithion, und erst Hagen (1840) zeigte, daß neben diesem auch Natrum in kleiner Menge entbalten set.

Haup und Brooke konnten nur das Spaltungsprisma bestimmen, im Jahre 1850 aber entbeckte Eben Weeks bei Norwich in Massa: chusetts große ausgebildete Arpstalte dieses Minerals, welche von Dana bestimmt und gemessen und als hombomorph mit den Augit:

ripftallen erkannt worden sind. — Brush hat diesen sowie den Sposomen von Sterling analysirt. — Die Mischung ist (mit Vertretung eines kleinen Theils des Lithion durch Natrum) wesentlich: Rieselserde 64,98, Thomerde 28,88, Lithion 6,14.

Petalith, von nérador, Blatt. Ueber diesez von d'Andrada auf Utön entdeckte und benannte Mineral blieb man lange in Ungerwößheit, die Svedenstierna dasselbe im Jahre 1817 bei einem Besuch jener Inset wieder fand. Arfvedson hat es analysirt und darin ein neues Alkali entdeckt (1818), welches er Lithion (von Aldoc, Stein) nannte. Stromeper und Regnault (1839) anas Insirten ihn mit ähnlichen Resultaten, Hagen (1839) zeigte, daß er auch Ratrum enthalte. Die neueren Analysen sind von Smith und Brush, Kammelsberg und Plattner.

Die Mischung nähert sich: Rieselerbe 78,29, Thonerbe 17,40, Lithion 3,18, Natrum 1,13. Eine Barietät von Elba hat Breitschaupt Rastor genannt (wegen bes Zusammenvorkommens mit einer andern Species, die er Pollux tauste). Die Arhstallisation ist nur unvollsommen bekannt.

Gruppe ber Glimmer.

Die Glimmer sind bis zu Ende des vorigen Jahrhunderts mit dem Talk und Gyps verwechselt worden, Als Glacies Mariae sindet man Glimmer bei Em. König erwähnt, 1687, und U. Härne sührt Lapides micacei an, 1694. Mica bezeichnet im Lateinischen etwas im Sande wie Glas oder Silber schimmerndes. Als Mica sindet sich der Glimmer bei J. Woodward, 1728, dann als Vitrum Ruthenicum, worüber Stange 1768 eine Abhandlung geschrieben dat (Rineralogische Belustigungen. B. 5).

Wallerius (1778) hat Glimmer und Tall bestimmter getrennt als seine Borgänger. Er führt an, daß man ihn Glacies Mariae nenne, weil man Bilder und Statuen der heiligen Jungfrau mit seinen glänzenden Schuppen bestreue und ziere.

Bergmann hat ihn vor. dem Löthrohr untersucht (1792) und

anglysirt; Kirwan, Bauquetin und Cheneviz (1800), haben ebenfalls Analhsen geliefert, bie mehr ober weniger sehlerhaft und teines Alfaligehaltes erwähnen.

Genauere Analysen gab Klaproth (1810) und machte auf den Unterschied des talkerdehaltigen und talkerdefreien Glimmers aufmerksam und auf den hebeutenden Kaligehalt. Die analysirten Barietäten waren ein Muskowit aus Sidirien und ein Biotit von daher, ferner der Lithionit von Jinnwald, in welchem ihm das Lithion im Kalientging.

Im Jahre 1816 machte Biot auf das verschiedene Verhalten der Glimmerarten im polarisirten Licht ausmerklam und daß sie in zwei Klassen zersallen, nämlich in solche mit einer optischen Are und in solche, wo sich deren zwei in verschiedenen Winkeln kreuzen, serner, daß die erste Klasse sich durch einen großen Gehalt an Talkerde auszeichne (Mémoire sur l'utilité de la polarisation de la lumière etc). Einige Jahre nachher (1820) analysirte H. Rose mehrere Glimmerarten und sand, daß sie etwas Flußsäure enthalten, gleichzeitig analysirten C. G. Gmelin und P. A. Wenz den Lepidolith und sanden dessen Gehalt an Lithion und Flußsäure. Gmelin beobachtete (1824) auch, daß sich die lithionhaltigen Mineralien überhaupt dadurch charakteristen, daß sie die Flamme purpurroth färben, wodurch man ein leichtes Kennzeichen gewann, Lithionglimmer von andern zu unterscheiden.

Die Barietäten bes einachsigen Glimmers von Nonvoe in ReuPort, Miast und Karosulit in Grönland analpsirte ich im Jahre 1827
und zeigte wie diese Glimmer von den zweiazigen dadurch chemisch zu
unterscheiden seben, daß sie von concentrirter Schweselsäure im Rochen
zersetzt werden, welches bei den letzteren nicht geschieht. 1839 hat
Svanderg mehrere Glimmer analysirt, serner Bromeis, Rosales,
Chodnew u. a. Die Lithionglimmer sind von Turner, Regnault,
Rammelsberg u. a. untersucht worden. Gegenwärtig kennt man
gegen 100 Analysen dieser Mineralien, welche gleichwohl noch nicht
zu sicheren Formeln gestihrt haben. Rammelsberg hat die meisten
berechnet. Die Species ober Gruppen nahestehender Species sind:

1. Bietit ober einaziger Glimmer, Magnesiaglimmer. Der Rame Biotit ift bon hausmann gegeben worden, um an Biots Berdienste in der Arpstalloptik der Glimmer zu erinnern. Biele bieser Glimmer nähern sich einer Granatmischung, in welcher Hi vorzugsweise Ehonerde, R = Talkerbe, Kali, Natrum; im Allgemeinen find sie nach Rammelsberg Verbindungen von Singulofilicaten = R3 Si + n A Si. Die Arpstallisation ist noch nicht hinlänglich bestimmt. Sie ist heragonal, wenn das Mineral wirklich optisch einazig ist, und unter dieser Boraussetzung habe ich (1827) einige Winkelmessungen für ein Rhomboeder berechnet und hat v. Ank s d ar o to 1 eine heragonale Phramide angenommen. Wenn die optische Einazigkeit wegen Kleinheit des Winkels zweier Agen nur eine scheinbare wäre, so könnte der Biotit rhombisch oder klinorhombisch sepn und wäre dann der Phlogopit nur als eine Barietät deffelben zu betrachten. Die dunkle Farbe der meiften Biotite gestattet nicht hinlänglich dick Platten zu den optischen Untersuchungen anzuwenden und den eptischen Charafter sicher nachzutweisen.

Als Fundorte für sehr großblätterige Massen sind Miask im Ural und Monroe in Neu-York bekannt. Die Arpstalle vom Besuv (mit klinorbombischem Habitus) sind von G. Rose, Brooke, Miller und v. Kokscharow gemessen und von Chodnew und Bromeis analysirt worden. Zum Biotit gehört Breithaupts Rubellan, von rubellus, roth.

2. Muscovit, nach Dana; Moscovit von Moscovia, Rußland. Zweigziger Glimmer. Kaliglimmer. Diese Glimmer sind nach Rammelsberg im Allgemeinen Berbindungen von Kalitrisilikat und Thonerbesingulositicat = RSi + nKSi. Kaum ist ein Mineral optisch so vielsach untersucht worden als der Muscovit in seinen Bazietäten und schienen anfangs diese Untersuchungen eine höchst mannigsaltige Reibe von Species zu bezeichnen. Vivt hatte (1816) geglaubt vier Hauptgruppen unterscheiden zu können, je nach dem Winkel der optischen

¹ Materialien zur Mineralogie Ruflande II. 294. Bergl. Rennigott, Sipunget. ber Wiener Alab. 1853.

Azen von 500, 630, 660 und 740 bis 760. Senarmant zeigte (1852) daß diese Winkel je nach der Vertretung isomorpher Rischungstheile auf das mannigfaltigste wechseln, ohne daß das Mischungsgesetz wesent: lich verändert wird. — Silliman zeigte (1850), daß, im Gegensaß zu Biots Erfahrungen, die Chene der optischen Azen nicht nur in die kleinere Diagonale der basischen Flächen, sondern bei mehreren Barietäten auch in die Ebene der größeren Diagonale falle. Grailich hat (1853) eine große Reihe solcher Muscovite untersucht und giebt (1854) an, daß der Winkel der optischen Azen an ein und dem: selben Stud um 69-80 variire, je nachbem die Schichten der Blätter bichter ober minder bicht aneinander haften. — Das staurostopische Berhalten sowohl der ein: als zweiazigen. Glimmer ist von mir (1865) beschrieben worden. — Die Artistallisation des Muscovits wurde von Haup als rhombisch bestimmt, von Philipps und Dufrenop jum Theil als klinorhombisch. Senarmont nimmt sie als rhombisch an, ebenso Grailich, Dana und Rokscharow; sie zeigen bemiebrische Ausbildung zu klinorhombischem Formentppus. Rokscharow hat die russischen Muscovitkrystalle besonders genau untersucht, beschrieben und abgebildet (Materialien 2c. 1854-1857).

Die optischen Untersuchungen von Silliman, Senarmont, Blake und Grailich haben aber noch eine Klasse Glimmer kennen gekehrt, an welchen zwar zwei optische Azen bemerkbar sind, die sich aber unter einem bis 1° und weniger herunter gehenden Winkel zussammenneigen und ihren Gränzwinkel in 15° zu haben scheinen. Biele dieser Glimmer sind der Mischung nach Biotite und das Erscheinen zweier Azen dei mehreren wöhl von andern Ursachen als von der normalen Arpstallisation herrührend. Dana nennt sie Phlogopite (von ploywzóg, von feurigem Ansehen, nach Breithaupt). W. Richolson beodachtete (1788), daß der russische Glimmer ein bedeutendes electrisches Ladungsvermögen besitze und construirte eine electrische Batterie aus Glimmerscheiben.

Bum Muscovit gehören ober schließen sich (zum Theil zersett) an ihn an:

Der Fuchsit, nach bem Mineralogen v. Fuchs, von Schaffsautl benannt (1842). Er enthält 3,95 Procent Chromogyb. Bom Schwarzenstein im Zillerthal.

Der Margarobit, von μαργαρώδης, perlenfarbig, von Schaffhäutl (1843). Zillerthal, Montve x. Er enthält bis Procent Wasser (etwas Wasser, bis 3 Procent enthalten alle Mussewite). Nach Smith und Brush bürfte hieher auch der Damourit gehören, von Delesse (1846) nach Damour benannt. Bon Pontivy.

Der Margarit, von papyaplrys, die Perle, in Beziehung auf den Perlmutterglanz. Eine eigenthümliche durch den Kaligehalt und die geringe Menge an Alfalien charakterisitte Species. Sie wird schon von Rohs (1820) erwähnt. Ist zuerst von Du Menil, neuerlich (1851 und 1853) von Hermann, Smith und Brush analysitt worden. Sie zeigten auch, daß mit ihm der Emerplith von L. Smith (1850) übereinkomme. — Der Margarit, sindet sich zu Sterzing in Tyrol. — Hieher auch der Corundellit und Clingsmannit.

Der Euphhllit, von er wohl, und gullor, Blatt, von Silliman (1850). Von Unionville in Pennsplvanien.

Der Ephesit, nach dem Fundort Ephesus, von J. L. Smith (1850).

Der Diphanit, von de doppelt und garos leuchtend, scheinend; von Nordenskiöld (1846). Bom Ural. In die Rähe des Margarit.

Der Gilbertit, von Thomson, nach dem Präsidenten der Geologischen Gesellschaft in London, Dav. Gilbert, benannt und von Lehunt analysitt (1835). St. Austle in Cornwallis.

Der Sericit, von onqueso, die Stide, wegen des seidenartigen Glanzes, von R. Lift (1850). Vom Taunus.

3. Lithienit, vom Lithiongehalt, auch Zinnwaldit von Zinnwald, Lepidolith, von deselder, kleine Schuppe, Lithionglimmer.

Diese Glimmer sind durch den Lithiongehalt und durch größere Menge Fluor, als bei den vorhergehenden porkommt, vorzüglich charakterisit. Ihre Leichtschmelzbarkeit unterscheidet sie leicht. Ich habe

(1830) gezeigt, daß sie nach dem Schmelzen von Säuren zersetzt werden, ohne zu gelatiniren. Rammelsberg hat neben dem Lithion auch Natrum gefunden, welches die früheren Analysen nicht angeben. Eine bestimmte Formel läßt sich zur Zeit nicht aufstellen.

Diese Glimmer können auch zu den kieselflußsauren Verbindungen gestellt werden.

Glimmer ist, als Product vom Rupserproces bei Garpenberg in Schweden von Mitscherlich, beobachtet und analysitt worden (1823). Die meisten Glimmer enthalten nach Delesse Spuren organischer Substanz.

Stantofith, von σταυρός, Kreuz, und Moc, Stein, in Beziehung auf die treuzstörmigen Zwillingstrystalle. Der Name von Delametherie (1792). Alte Namen sind Basler Taufstein, schwarzer Granatit, Kreuzstein. Man zählte das Mineral zu den Barietäten des Schörls, auch zur Hornblende. Die gewöhnlichen Zwillinge beschriebschon Romé de l'Isle (1777). Die ersten Analysen sind von Collet Descotils, Bauquelin und Klaproth (1807), unter den neueren Analysisern hat sich besonders Jacobson (1844) mit diesem Mineral beschäftigt. Die Mischung ist noch nicht sicher bestimmt. Eine Barietät vom St. Gotthard gab nach der Analyse von Jacobson: Rieselerde 29,13, Thonerde 52,10, Eisenoryd 17,58, Talkerde 1,28.

Seine Krhstalle hat Haup zuerst näher bestimmt und Weiß (1831) seine Zwillinge erläutert. — Für reinere Krhstalle sind der St. Gotthard, für größere Zwillinge Quimper in der Auvergne und Compostella in Spanien als Fundorte bekannt.

Undelusit, nach Andalusien als Fundort, benannt von Delametherie. Der Graf Bournon kannte ihn bereits (als Diamants
spath) 1789. Karsten erwähnt ihn (1800) nicht; wohl aber den
zugehörigen Chiastolith, welchen er nach der Aehnlichkeit der Zeichnung auf dem Querschnitt der Prismen mit einem griechischen X tauste.
Er sagt, daß man ihn in Frankreich schon seit dem Jahre 1751 durch
De Robien kannte, welcher ihn in seiner Dissertation zur la

Formation de trois dissérentes espèces de pierres sigurées beschrieb. Romé de l'Isle hat eine Abbisdung davon gegeben. Haup nennt den Chiastolith Maole, d. i. ein hohler Rhombus, und beschreibt die Arpstalle aus der Bretagne und von San Jago di Compostella. — Werner nannte ihn Hahlspath. Bernhardi und Beudant haben ihn zuerst mit dem Andalusit vereinigt, und ist diese Vereinigung durch Bunsens Analyse gerechtsertigt worden. Hausmann bemerkt nach einer Mittheilung des Fürsten zu Salmshorstmar, daß die schwarze Zeichnung östers von eingemengten kohligen Theilen herrühre und nach dem Glüben die Masse der Arpstalle als ein homogenes Ganze erscheine. Die älteren Analysen des Andalusit sind von Bucholzund Gunten (1803), die neueren des Andalusit und Chiastolith von Bunsen (1840), Erdmann, Pfingsten, Hubert u. a.

Die Mischung ist: Rieselerbe 37,5, Thonerbe 62,5. Die Arpstallisation hat zuerst Leonhard näher bestimmt, die genaueren Messungen gab Haidinger, welcher auch an Arpstallen aus Brasilien einen beutlichen Trichroismus beobachtet hat (1844).

Disten, von die und overog, von zweierlei Kraft, in Beziehung auf das bald positive bald negative electrische Verhalten und auch wegen der zweierlei Härte auf den Spaltungsstächen. Dieser Name wurde von Haup gegeben, der Prismen und Spaltungsform zuerst bestimmte.

Werner hat ihn Chanit, von xbarog, blau, getauft. Man tennt ihn seit 1784 und haben bereits v. Saussure d. j. 1790, Struve und Herrmann Analysen angestellt, welche ganz sehlerhaft ünd und 13—39 Procent Talkerde angeben. Zuerst hat ihn 1809 Klaproth genauer unalysirt; berselbe bemerkt über den Saussurechen Ramen Sappare, i mit welchem das Mineral längere Zeit vezeichnet wurde, daß er von einer sehlerhaften Aussprache von Sapphir verkomme, indem ihn ein englischer Mineralienhändler Jeans der vlauen Farbe wegen als solchen bezeichnen wollte und Saussure

Bergl. Bergmännifches Journal 1790. 3. Jahrg. 1. Bt. G. 149.

ihn unter diesem verstümmelten Ramen Sappare vom herzez ir Gordon zugeschickt erhielt. Früher wurde er auch binne Sir oder Schörlspath, blauer Talk und blauer Glimmer genannt. Su nennt-ihn eine Art von Berill. Die neueren Analysen von Arielon, Rosales, Marignat, Erdmann, Smith und Brustugeben ihm die Mischung des Andalusit, welche also dimendiale Rach Forchhammer rührt die blaue Farbe von einem Ecket: phosphorsaurem Eisenogydul her, nach Delesse enthält aus voganischer Substanz.

Es gehören hieher ober stehen in der Mischung nabe:

Der Monrolith, nach Monroe in Reu-Port benannt und eigene Species aufgestellt von Silliman d. j. (1849). Die Inch von Smith und Brush zeigten, daß er Disthen sep.

Wörthit, nach Herrn v. Wörth benannt und bestimm: Heß (1830), welcher, mit 4,6 Procent Wasser, veränderter Die zu sehn scheint. Um Petersburg in Geschieben.

Der Xenolith, von zeroc, ein Frember, und 2005, = in Beziehung der Entdeckung des Minerals bei Peterhof in Fixin (fremden) Geschieben, von Nordenskiölb (1843).

Der Sillimanit, eine zeitlang für Anthophyllit gebalten. Bowen (1830) unterschieden und nach dem amerikanischen Digen Silliman benannt. Nordamerika. Nach Dana bedaringen Silliman benannt. Nordamerika. Nach Dana bedaringen einer nähern Untersuchung und ist vielleicht eine beim dem Disthen übrigens chemisch sehr nahestehende Species. — Descloizeaux's optischen Untersuchungen ist die Arystallisatur Sillimanit rhombisch, also ganz verschieden von der des Disthen ist

Der Bucholzit, nach dem Chemiker Bucholz von Breit getauft, der Fibrolith, von sidra, Faser, und UGos, Steinder frühere Rhätizit vom alten Rhätien (Throl), von Berisind gemengte, ebenfalls hieher gehörige Mineralien.

In seiner Art ganz eigenthümlich ist die zuerst von Gette (1817) beobachtete Verwachsung und gegenseitige Ergänzum: Disthen: und Staurolithkrystallen.

ten. Die Abstammung des Namens ist unbekannt.

In den früheren Analysen von Bergmann, Achard (1779), in dheim (1790), Heper (1791), Hermann, Lowit, Ban: welin und Alabroth wurde die Berillerde nicht erkunt, sondern ir Thonerde genommen. Erst 1798 entdedte Bauquelin diese Erde Nerill und dann wurde sie sogleich von Haup auch im Smaragdermuthet, den viele dis dahin für ein verschiedenes Mineral hielten. dauquelin sand sie auch bei einer neuen Analyse des Smaragds nd Alaproth sand sie nun ebenfalls. Haup vereinigte darauf, vie schon Romé de l'Isle gethan hatte, den Smaragd und den Berill, und so auch Aarsten (1800), während sie Werner noch 1811 ils zweierlei Species bezeichnete. Die Berillerde wurde ansangs Glyinerde, Süserde genannt, von pluwes, süs, wegen ihrer süsen Salze; Link und Klaproth schlugen die Bezeichnung Berillerde vor.

Die Arbeiten späterer Analptiker, namentlich die von Moberg (1844) bestätigten im Wesentlichen die letzten Analysen von Bauquelin und Klaproth und geben: Rieselerde 67,46, Thonerde 18,74, Berillerbe 13,80. Den Chromgehalt ber peruanischen Smaragbe hat Klaproth zu 0,8 Procent, Bauquelin aber zu 3,5 Procent (Orpb) angegeben. Im Smaragd aus dem Heubachthal fand Hofmeister tein Chrom und Lewy schreibt die grüne Farbe der Smaragde.von Muso, in Neu-Granaba, einer organischen Substanz zu (1858). — Die Kruftallisation bat jum Theil schon Romé de l'Isle bestimmt. Haup (1800) giebt 7 Consbinationen, barunter keine biheragonalen Phramiden, bei Mohs (1824) findet sich eine angegeben, bei Naumann (1828) zwei. Dobs nahm ein Rhomboeber als Stammform, die meisten späteren Mineralogen eine Hezagonppramide, welche Rupffer genau gemessen hat. Gegenwärtig kennt man 8 hezagonale Phra: miben (normal und diagonal), 4 biheragonale Phramiden, 1 diberagonales Prisma, das heragonale Prisma (normal und diagonal) und die basische Fläche, welche Gestalten besonders an den russischen Arpstallen entwidelt find und von v. Kofscharow (Materialien B. I. 1853) genau gemessen und in mannigfaltigen Combinationen abgebildet worben sind,

Berühmte Fundorte für die Berill genannten Barietäten sind im Ural und im Nertschinsker Gebiet, besonders im Gebirgszug Adun-Tschilon. Sie sind im Jahre 1723 von dem Nertschinsker Gurkow entdeckt worden. Im Jahre 1796 wurden dort sür mehr als 5-Pud reine und zur Berarbeitung taugliche Berille (fog. Aquamarine) gestunden. Man sand Prismen die über 9 Zoll Länge und 1—2 Zoll Dick, im Gewicht von 5—6 Pfunden.

Die russischen Smaragde aus dem Ratharinenburger Bergrevier wurden im Jahre 1830 von einem Bauer beim Aufsuchen von Wurzgeln zur Theergewinnung im Beresowschen entdeckt, die eigenklichen Lagerstätten fand hierauf der Direktor der Ratharinenburger Steinschleiserei v. Kokowin. Es kamen Rehstalle dis zu 40 Centimeter Länge dei 25 und mehr Centimeter Dicke vor. Diese Smaragde hielt man früher als von Cisenoghd gefärdt, die neueren genaueren Unterssuchungen erwiesen aber, daß sie auch von Chromoghd die Farde haben.

Die berühmten Smatagdgruben im Tunkathal in Columbia sind im Jahr 1555 entdeckt und 1568 von den Spaniern bearbeitet worden. Die von Neu-Granada kannten die Spanier schon 1537 und beuteten sie gierig aus, "die Hacke in der einen, das Schwert in der andern Hand," wie eine alte Chronik erzählt.

Die Minen von Zabarah, bei Kosseir am rothen Meete (sonst berühmt), kannte man, zu Folge einer dort aufgesundenen Hieroglyphenschrift schon 1650 v. Chr. — Auch Brasilien liefert diese Steine.

Fehlerfreie Schmucksteine von Smaragd werden das Karat mit 30 Thaler bezahlt, die Berille ober Aquamarine kosten aber das Karat nur 2—3 Thaler.

Filr ein massiges Borkommen trüber und mißsarbiger Arpstalle sind Limoges in Frankreich und Neu-Hampshire (Acworth und Grafton) in Nordamerika bekannt. Man- fand an letzteren Orten Berill: massen von 185, 1076 und sogar 2913 Pfunden: — Die Berille von Bodenmais in Bapeen beschrieb schon Flurl im Jahre 1792.

Bur Species Smaragd gehören:

Der Davidsonit, nach dem schottischen Mineralogen Davidn, von Th. Thomson benannt (1835), von Aberdeen. Thomn übersah darin die Berillerde, Lampadius zeigte (1838) die dentität mit Smaragd. Th. Richardson glaubte in diesem Mineral n neues Element gesunden zu haben (1836), welches er Donium unnte, von Aberdonia, d. i. Aberdeen.

Der Gosbenit, nach dem Fundort Gosben in Massachusetts, von bepard, nach der chemischen Analyse von J. W. Mallet (1854).

Phendit, 1 von pswes, Betrüger, weil er für Quarz angesehen urde, von R. v. Rordenskiöld, welcher zwerst die Barietät aus n Smaragdminen im Katharinenburg'schen bestimmte (1833). Ernst eprich entdeckte ihn hierauf (1834) bei Framont in Loshvingen und Rose (1844) als ein Bortommnis des Ilmengebirgs. Hartvall salvsirte zuerst den ural'schen (1883), G. Bischof den von Framont. eide Analysen geben: Rieselerde 53,96, Berislerde 46,04.

Die Arpstallreihe, welche besonders durch das Auftreten von homboedern in abnormer Stellung (der dritten Art) interessant ist, it v. Kolscharow (Materialien B. II. 1854—1857) genau entsidelt und durch Zeichnungen erläutert. Vergleiche Beprich in Pogg. nn. 41. 1837. — Es sinden sich im Ural mitunter saustgroße Arpsalle, die klaren werden geschlissen und geben werthvolle Edelsteine.

Entlas, von de und nach, leicht spalten. Er wurde im Jahre 785 durch Dombey aus Südamerika nach Europa gebracht. Haup eftimmte und benannte ihn zuerst. Das Borkommen in Brasilien at y. Eschwege nachgewiesen. 1858 hat ihn v. Kokscharow unter en Steinen der Goldseisen des südlichen Urals entdeckt. — Ueber ine Arpstallisation haben die meisten Arpstallographen geschrieben und schadus hat das Betreffende in einer Monographie zusammengestellt.

Begen des Gehaltes an Berillerte sind Phenakit, Enkas, Leukophan und Melinophon hier nach dem Smaragd angeführt, odwohl der Euklas zur berappe der Silicate mit Thonerde und Wasser, und die übrigen zur Gruppe er Silicate ehne Thonerde gehören.

(Denkschriften der Mathematisch : Naturwissenschaftlichen Classe der K. Alademie der Wissenschaften zu Wien-, B. VI.).

Die erste chemische Analyse ist von Bauquelin (1800). Er gab einen viel zu geringen Gehalt, namentlich an Thanerde (18—19 Procent) und an Berillerde (14—15) an und einen Verlust von 27—31 Procent. Berzelius analysiste ihn (1818), und mit gleichem Resultat Mallet. In neuester Zeit (1855) zeigte Damour durch 4 Analysen, daß er wesentlich 6 Procent Wasser enthalte. Die Mischung ist: Rieselerde 41,86, Thonerde 34,89, Berillerde 17,13, Wasser 6,12.

Leutsphau, von Leuxoqueris, weiß. Bon Esmart bei Brewig entbedt und benannt (1840). Die Krystallsorm bestimmte Wallmark und Erdmann (der Schwede) hat ihn analysirt (1841), übereinstimmend Rammelsberg. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 45,83, Berillerde 12,51, Kalterde 27,78, Fluor 6,28, Natrium 7,60. — Wegen des Berillerdestlicats hier angeführt.

Hieher gehört der Melinophan, vom pedevogeris, honiggelb, nach Scheerer, welchen R. Nichter analysist hat (1852). Scheerer sprach selbst die Bermuthung aus, daß er Leutophan sehn könne.

Wasserfreie kieselsaure Verbindungen.

2. Ohne Thonerde.

Gruppe bes Phrozens.

Der Name Phrozen ist von Haup für den Augit gegeben wörden und stammt von $\pi \tilde{\nu} \varrho$, Feuer, und fevéc, Fremdling, weil man der Ansicht war, daß dieses Mineral kein Product des Feuers seh und nur zufällig bei Eruptionen in die vulkanischen Gesteine gekommen seh. Es gehören in diese Gruppe, welche als Bisilicate vorzüglich von Kalkerde, Talkerde, Gisenoppul und Manganoppul, sowie durch den Spaltungswinkel von nahe 87° charakterisitt sind, folgende Species:

1. **Bolloftsnit,** nach dem englischen Chemiter Wollaston, becannt von Haup.

Bei Werner (1816) als Schalstein sehr unvollsommen bedrieben, seit 1793 bekannt. Die Arpstallisation hat zuerst Brooke senauer bestimmt. Karsten erwähnt ihn (1800) unter dem Ramen Tafelspath, früher nannte er ihn Grammit.

Alaproth analysirte ihn (1802, eine frühere Analyse scheint mit sanz unreinem Material angestellt worden zu sehn). Er sand außer em kieselsauren Kalk 5 Procent Wasser, wovon die spätern Analysen son Stromeher (1821); Beubant (1832), H. Rose, Septert u. a. zeigten, daß es unwesentlich seh. Die Analysen geben: dieselerde 52,38, Kalkerde 47,62. — Frankenheim hat den Wollatonit zuerst als einen Phrogen betrachtet.

2. Dispfid, von die, doppelt, und dwee, Anblid, von Haup. Der Diopfid wurde um 1800 von Bonvoisin, Mitglied der Afasemie zu Turin entdeckt und erhielt von ihm nach dem Jundort, dem Ibal Ala, den Ramen Alalit. Haup vereinigte ihn mit dem Russit, nach der Nussa: Alpe, ebenfalls von Bonvoisin benannt, nd später unter die Species Phrogen.

Den Diopsid von der Mussa. Alpe hat zuerst Laugier analysirt; Ionsdorff und H. Rose (1820 und 1821) analysirten fast ganz isenfreien aus Finnland und stimmen die Resultate späterer Analysen nit den ihrigen überein.

Die Mischung ist: Rieselerbe 56,22, Kalterbe 25,54, Talterbe 8,24.

Haidinger hat (1855 Atademische Berichte) gezeigt, daß ber Diopsid ähnlich wie der Aragonit die konische Refraction besitze.

Die Arystallisation ist durch genauere Messungen von A. T. Aupser er bestimmt worden (1827). Er bemwette, daß die Tangente des alben Prismenwinkels genau halb so groß ist, als bei der Hornblende Kastner X.). — Bergleiche Miller, Quenstedt, Hessenberg. — Ritscherlich und Berthier haben 1823 durch Zusammenschmelzen er Mischungstbeile in den geeigneten Verhältnissen dem natürlichen

ganz ähnlichen krystallinischen Diopsid erhalten; ich bake daster als Hochofenprodukt (von Innbach) gefunden und analyset (1844)

Die großen und schön gefärbten Arpstalle von Schwarzeiter Zillerthal, welche nicht mehr vorkommen, sind früher zu Schwafter geschliffen worden.

Bum Diopsid gehören: der Sahlit, von Sahla in Str benannt von d'Andrada; der Baikalit, vom Baiksie der von Renovanz; der Malakolith, von packarós, vod. = 16905, Stein, von Haup; der Kokkolith, von romós, d Beere, und 16905, von d'Andrada, bereits von Haup mi Pyrogen vereinigt.

3. Angit, von &vyi, Glanz. Der Augit wurde anianstehem Schörl und Turmalin, und später mit der basaltischen haufte vereinigt, bis ihn Werner als eigene Gattung aufstellte. Bri & lerius (1778) bezeichnet Augites (Plinii) einem Aquamarin.

Bauquelin und Klaproth haben die ersten genauern!
lysen geliesert (Barietäten vom Aetna und von Frascati), später wer von Sehbert, Rose u. a., insbesondere in seinen iken haltigen Barietäten von J. Kubernatsch (1836) analysist. Rammelsberg (1858) hat die Verhältnismengen von Eisenorm. Sisenorphul darin bestimmt. Die Augite unterscheiden sich von Diopsiden durch das Einkreten von mehr oder weniger Sisenorphul Basis, bei den Thonerdehaltigen nimmt Rammelsberg eine isonzul Vertretung von R³ Si² durch K Al² an.

3. Hebenbergit, nach dem schwedischen Chemiker L. Hebenbeit von Berzelius. Zuerst von Hedenberg beschrieben (1807) i von Berzelius benannt. Die Analyse von H. Rose (1820) i die Mischung eines reinen Eisen-Kalk-Phrogen. Tunaberg in Echten. Wolff hat einen ähnlichen Augit von Arendal analysist.

Hier schließt sich der Hudsonit an, welchen Beckzuerst and und benannt hat, dann Brewer, Smith und Brush. Er curigegen 12 Procent Kalkerde und 36 Procent Eisenorphul. — Erri County in Reu-Nork.

4. Jestersonit, nach dem vormaligen Präsidenten der Vereinigten staaten Jefferson benannt, von Reating. Entdeckt von Vauren und Reating und von letterem analysist (1822).

Is Basen charakterisirt.- Franklin in Neu-Jersey.

5. **Acgizin**, nach Aegir, dem altstandinavischen Gott des Meeres, on Esmart entbedt und benannt. Er ist von Plantamour (1841), blattner und Rammelsberg (1858) analpsirt worden und wesentsch ein Natrum: Eisen: Pprogen, mit Kalt, Talkerde 20.

Breithaupt hat (1850) gezeigt, daß bieses anfangs zum Arfedsonit gestellte Mineral den Prismenwinkel des Augits habe.

Mit Leukophan verwachsen auf der Insel Skaadon im Meerbusen on Bretvig.

Eine ähnliche Mischung hat der Akmit (Achmit), von Exper, spize, wegen der spizen Endungen seiner Prismen, von B. Ström 1821). Seine Arpstallisation haben Mitscherlich und Haidinger. estimmt. Ström hat ihn zuerst analystet, dann Berzelius, iehunt und Rammmelsberg. — Eger in Norwegen.

6. Enpatit, von evarátys, der Gegner, wegen der Beharrlich: it (Unschmelzbarkeit) vor dem Löthrohr, bestimmt und benannt von lenngott (1855). Ist nach der Analyse von C. v. Hauer einer Talkerde: Phrozen Mg³ Si² = Rieselerde 60,64, Talkerde 39,36.

– Zdjar bei Alohsthal in Rähren.

Ein deränderter Enstatit scheint der Rensselaerit von Emmons 1 sepn. Er ist nach einem Herrn Ban Rensselaer getauft. Rommt 1 Augitsorm vor und enthält nach Beck 2,85, nach Hunt 5,6 Prozett Wasser. Reu-Pork.

7. Dialloge, von Teallayn, Betschiedenheit, wegen ungleicher spaltbarkeit, von Haup. Wurde zuerst von Saussure d. ä. besannt gemacht (Smaragdit). Die ersten genauen Analysen sind von löhler (1829), der auch die Spaltungswinkel bestimmte. Man stellte ann das Mineral zum Broncit; ich habe ihm auf Grund der leichten

Schmelzbarkeit und des Kalkgehaltes die Stelle einer eigenen Species zuerkannt (1843). Ausgezeichnet am Harz und zu Großarl im Salzburg'schen. Diese Species ist wie die folgende durch den metallähnslichen Perlmutterglanz auf der orthodiagonalen Spaltungsfläche charakterisirt. — Schafhäut I hat in einer Barketät von Bracco bei Genua 3,6 Procent Banadinoppd und 3,7 Natrum gefunden (1844).

8. Broncit (Bronzit), von der bronce — Farde. Seit 1800 befannt. Rlaproth analysirte (1810) eine Barietät von Kraubat in Stepermark, Köhler mehrere Barietäten (1826); er ist ferner von Regnault, Schafhäutl, Sander und von mir analysirt worden. Er ist ein Talk-Eisenogydul-Diallage.

Hieber gehört Haup's Hypersthen, von Exeq, über, und aleberg, Kraft, von größerer Härte als ähnliche Mineralien. Werner nannte ihn Paulit, nach der Paulsinsel an der Rüste von Labrador, daher auch früher Labradorische Hornblende. Klaproth hat ihn zuerst analhsirt, dann Damour und Muir. — Diese Mineralien verdanken ihren metallähnlichen Schiller nach Scheerer einem dunkelfarbigen, in zahlreichen Lamellen eingemengten Körper, dessen Weichtsmenge einige Procent betragen dürfte (1845).

Andere Pyrozene mit Eisen: und Manganbasis werden in der Klasse der Metalle erwähnt werden.

Gruppe bes Amphibols.

Die Gruppe des Amphibols steht mit der vorhergehenden in einer merkwürdigen Verbindung, indem sie bezüglich dieselbe Mischungsreihe zeigt und auch die Arpstalle gegenseitig ableitbar erscheinen. Der wesentlichste Unterschied ist, daß dem Amphibol ein Spaltungsprisma von $124 \frac{1}{2^0}$ zukommt. Kupffer hat zuerst (1827) die Ableitbarkeit dieses Prisma's aus dem Augitprisma erwähnt, wie oben beim Diopsid angegeben. Weiter hat diesen Zusammenhang G. Rose (1831) erläutert (Pogg. 22), die Aehnlichkeit der Mischung hervorgehoben und in Beziehung auf die Arpstallisation, auf Arpstalle vom Ural, dessen Uralit, hingewiesen, welche die äußere Form des Augits mit der

Spaltbarkeit des Amphibols verbinden; er hat ferner beobachtet, daß durch Schmelzen von Amphibolkrystallen sich Augitsormen bilden. Die neueren ausführlichen Arbeiten hierüber von Rammelsberg (Pogg. CIII. 1858) haben diesen Zusammenhang bestätigt:

Die Species find:

1. Tremslit, von Val Tremola in der Schweiz, in dessen Rähe Prosessor Pini das Mineral zuerst entdeckte, Werner. Haup nannte ihn Grammatit, von γράμμη, Strich, Linie, weil er an zerbrochenen Brismen auf der Rhombenfläche eine Linie demerkte, die nach der langen Diagonale gezogen erschien. Eine unreine Barietät vom St. Gotthard ist schon 1700 von Klaproth analysirt worden. Beudant, Bonsdorff und zulett Rammelsberg haben die Mischung bestimmt, wesentlich: Kieselerde 58,35, Talkerde 28,39, Kalkerde 13,26. Rach diesem Resultat sind die Sauerstoffmengen von Ca, Mg und Si = 1:3:8, früher waren sie als 1:3:9 ansgenommen worden.

Hieher gehört vielleicht der noch nicht analysirte Rokscharowit, von Rordenskiöld, nach dem Mineralogen v. Rokscharow benannt. Der Spaltungswinkel ist 124°. Baikalsee.

2. Amphibol, von auglsolog, zweibeutig, weil man die Species mit vielen verschiedenen Substanzen vereinigt hat; von Haup. Der älteste Name ist Hornblende und Hornstein, wegen der Zähigkeit, die das Mineral beim Durchbrechen den Bergleuten entgegenstellt und die der von dem Horne eines Pferdehuss verglichen wurde. Da man wegen der bedeutenden Schwere ein Metall darin vermuthete, aber nur etwas Eisen sand, so bildete sich der Name Hornblende, von blind, in derselben Bedeutung, wie man auch Nüsse ohne Kern so nennt (Kirwan). Dieses Mineral wurde meistens dem Schörl zugezählt. Wenner hat es zuerst genauer beschrieben, ohne übrigens den Spaltungswinkel anzugeben: Mehrere Krystallsormen sind schon von Romé de l'Isle beschrieben worden, er kannte bereits die gewöhnelich vorkommenden Hemitropieen, ausführlicher hat sie Haup untersucht.

Der Amphibol ist zuerst von Kirwan (1783),, Chaptal und

Rlaproth (1809) analysirt worden, aber erst Bonsborff hat (1822) die Mischung genauer bestimmt. Bon der Thonerde dieses Pinerals nahm er an, daß sie die Rieselerde vertrete, und zwar so, daß 3 Atome Thonerde ein Aequivalent für 2 Atome Rieselerde seven, eine Ansicht, welche nachmals in Scheerers polymerem Jomorphismus ausgebildet worden ist. Die ältern Analysen geben keine Alkalien an, Rammelsberg giebt in einer Neihe verschiedener Barietäten Kali und Natrum (zusammen von 2—6 Procent) an und bringt die thonerdehaltigen Amphibole mit den thonerdefreien in Uebereinstimmung durch die Annahme, daß Fe Si² und R³ Al² isomorph mit R³ Si² sehen, wie Aehnliches Laurent und Dana angenommen haben.

Durch den Gehalt an Eisenoxydul, Eisenoxyd und Thonerde sind die Amphibole (unter welchen mineralogisch wohl zwei Species zu unterscheiden wären) vom Tremolith verschieden.

Bieber gehöten:-

Der Karinthin, nach Kärnthen, Carinthia, benannt, welchen Werner als eigene Species aufstellte.

Der Pargasit, nach Pargas in Finnland benannt, von Werner zum Kokkolith gestellt. Haup hatte ihn schon für Amphibol erkannt. Ebenso Werners Strahlstein und bessen Calamit, von
calamus, wegen der schilfförmigen Krystalle. Im Strahlstein aus
dem Zillerthal hat Gehlen (1803) Spuren von Chromoppb nachgewiesen.

Der Raphilit, von japle, Nadel, von Holmer beschrieben, von Thomson analysirt (1837).

Der Edenit, nach Seenville in Neu-York, von Breithaupt, dem Tremolit nahe stehend.

- 3. Anthophyllit, von anthophyllum, die Gewürznelke, wegen der Farbe, von Werner. Ist nach den Analysen von Bopelius, L. Gmelin u. a. ein Talk-Eisen-Amphibol, durch das Fehlen der Ralkerde ausgezeichnet. Kongsberg.
- 4. Arfvedsnit, nach dem schwedischen Chemiker Arfvedson; benannt von Brooke (1823). Sowohl Brooke's als Mitsscherlich's

:paktbarkeit des Amphibols verbinden; er hat ferner beobachtet, daß urch Schmelzen von Amphibolkrystallen sich Augitformen bilden. Die eueren ausführlichen Arbeiten hierüber von Rammelsberg (Pogg. III. 1858) haben diesen Zusammenhang bestätigt.

Die Species find:

1. Tremslit, von Vol Tremola in der Schweiz, in dessen Rähe krosessor Pini das Mineral zuerst entdeckte, Werner. Haup annte ihn Grammatit, von γράμμη, Strich, Linie, weil er an korochenen Prismen auf der Rhombenfläche eine Linie demerkte, die ach der langen Diagonale gezogen erschien. Eine unreine Barietät om St. Gotthard ist schon 1700 von Klaproth analysirt worden. seudant, Bonsdorff und zuleht Rammelsberg haben die Rischung bestimmt, wesentlich: Kieseleerde 58,35, Talkerde 28,39, Kalkide 13,26. Rach diesem Resultat sind die Sauerstoffmengen von Mg und Si = 1:3:8, früher waren sie als 1:3:9 ansnommen worden.

Hieher gehört vielleicht der noch nicht analysirte Rokscharowit, on Nordenskiöld, nach dem Mineralogen v. Rokscharow benannt. der Spaltungswinkel ist 124°. Baikalsee.

2. Amphibal, von auplsolog, zweideutig, weil man die Spees mit vielen verschiedenen Substanzen vereinigt hat; von Hau p. der älteste Name ist Hornblende und Hornstein, wegen der Zähigkeit, ie das Mineral beim Durchbrechen den Bergleuten entgegenstellt und ie der von dem Horne eines Pferdehuss verglichen wurde. Da man egen der bedeutenden Schwere ein Metall darin vermuthete, aber nr etwas Eisen sand, so bildete sich der Rame Hornblende, von Lind, in derselben Bedeutung, wie man auch Rüsse ohne Kern so ennt (Kirwan). Dieses Wineral wurde meistens dem Schörl zugesihlt. Werner hat es zuerst genauer beschrieben, ohne übrigens den haltungswinkel anzugeben: Mehrere Krystallsormen sind schon von domé de l'Isele beschrieben worden, er kannte bereits die gewöhnsch vorkommenden Hemitropieen, ausstührlicher hat sie Haup untersucht.

Der Amphibol ift zuerst von Kirwan (1783),. Chaptal und

einem Tremolit, ebenso die eines van Taberg, von Murray, andere von Richter, Meizendorff 2c.

Bergkork, Bergfleisch, Bergleber, find altere Ramen für Asbestvarietäten.

Hieher gehört auch noch Rammelsbergs Analyse, ber Khmatin, von xũµa, die Welle, welchen Breithaupt (1831) als eine besondere Species beschrieb.

Rach ben Analysen von Damour (1846), Schafhäutl, Rammelsberg u. a. ist, wie Dana aufmerksam gemacht hat, ber Nephrit wohl als ein dichter Tremolit anzusehen. Dieses Mineral, bessen kame von sespos, die Riere, stammt, wegen seiner vermeintlichen Heilfraft für Rierenleiden, wird schon bei Ul. Albrowan dus (gest. 1605) erwähnt. Wallerius (1778) nennt ihn unter den Jaspisarten und führt auch dafür den Namen Jade an (von lapis ischiaticus, woraus das französische jade entstanden). Werner hat ihn als Species ausgestellt und mehrere Varietäten, darunter- den Beilstein, unterschieden. Die schönsten Varietäten dieses Steins kommen aus China, Persien- und aus der Türkei. Man fertigt Dolchund Säbelgriffe daraus, Schalen, Amulete u. dergl.

Aluge bemerkt, daß im Inventarium des französischen Kronschaßes von 1791 eine Trinkschale von Nephrit mit dem Werth von 72,000 Francs verzeichnet ist, eine andere mit 50,000 Francs u. s. w.

Bedingtonit, nach dem Mineralogen und Chemiter Babington benannt und zuerst beschrieben von Levy (1824), von Arppe (1842) analysiet, dann von Thomson und neuerlich von Rammelsberg (1858), welcher gezeigt hat, daß ein Theil des Elseus als Oryd entbalten ist, während Arppe und Thomson nur Sisenogydul angenommen hatten. Die Mischung entspricht nach den ältern Analysen einem Amphibol und unter Rammelsbergs Boraussepungen sührt seine Analyse ebenfalls dahin. Die Mischung ist: Kieselerde 50,66, Gisenogyd 10,96, Gisenogydul 10,36, Ranganogydul 7,67, Kalkerde 20,35. Nach den Arpstallbestimmungen von Levy und Dauber (1855) ist das System klinorhomboidisch, übrigens wie Haid in ger

effungen, als auch eine von Arfvebson angestellte Analyse zeige, daß der damalige Arsvedsonit nur eine gewöhnliche (mit der trietät von Bogelsberg nahe übereinkommende) Hornblende war. sich im Jahre 1839 einen grönländischen als Arsvedsonit bezeichten Amphibol nach der von mir entworfenen Schmelzstale prüfte, anlaßte mich die auffallende Leichtstüssigkeit desselben zu einer neuen talpse, deren Resultat in ihm einen Natrum Gisenorydul Amphibol ennen ließ. Ich habe dasür den Namen Arsvedsonit beibehalten, am melsberg hat das Gisen größtentheils als Gisenoryd enthalten junden und in der oben angegebenen Art dessen Jomorphismus mit m Natrum und Eisenorydul angenommen.

Der Ranganamphibol wird bei ben Ranganverbindungen ersihnt werden. — Ein amphibolartiges, durch einen Ratrumgehalt n 12 Procent, bei 11 Kalk und 11 Talkerbe, ausgezeichnetes Rineral, ben Knop und W. Hoffmann (1859) analpsirt. Es enthält rigens werklich mehr Rieselerde als die Amphibolsormel sordert. kaldheim in Sachsen.

Als faserige Barietäten, theils von Diopsid, theils von Tremolit, id der Asbest und Amiant zu betrachten. Der Rame Asbest mmt von ασβεστος, unauslöschlich, für unverbrennlich, Amiant, n àplantos, unbeflect, rein, vielleicht wegen des Reinigens im euer. Der Asbest wird schon von Plinius erwähnt und war seit eorg Agricola (1546) allen Mineralogen befannt. Campiani it 1686 (in philosophical transactions) eine. Abhandlung über- ihn schrieben, ebenso Brudmann 1727, Marggraf 1759, Bergann 1782. - Man nahm noch zu Cronftebte Zeit mehrere lischungen als einfache Erben, so die Granaterbe, Glimmererbe, ealitherde ze. Die Asbesterbe galt ebenso bis Bergmann zeigte, iß Rieselerde, Magnesia und Kalkerde ihre Bestandtheile sepen. . Er it schon mehrere Asbestarten analysirt (Opusc. IV. 160). nalpfe von Lappe (1836), von einer langfaserigen grönländischen axietät, zeigte das ettvas eisenhaltige Tallerdesilicat des Enstatit; c Analyse des Asbest von Tarantaise, von Bonsborff, entsprach

einem Tremolit, ebenso die eines vam Taberg, von Murich, w von Richter, Meizendorff 2c.

Bergkork, Bergfleisch, Bergleder, find alten Amer-Asbestwarietäten.

Hieher gehört auch noch Rammelsbergs Analyse, bak: tin, von zuma, die Welle, welchen Breithaupt (1831) & besondere Species beschrieb.

Rach ben Analysen von Damour (1846), Shair: Rammelsberg u. a. ist, wie Dana aufmerksam genoch ke Nephrit wohl als ein dichter Tremolit anzusehen. Diese Koessen bestehen Kame von sespos, die Riere, stammt, wegen seiner vor lichen Heilfraft sür Rierenleiden, wird schon bei Ul. Aldreweitigest. 1605) erwähnt. Walterius (1778) nennt ihn und Jaspisarten und führt auch dafür den Ramen Jade an weisschiaticus, woraus das französsische jade entstanden). Bertaihn als Species aufgestellt und mehrere Barietäten, danne Beilstein, unterschieden. Die schönsten Barietäten diese kommen aus China, Persien- und aus der Türkei. Man seine und Säbelgriffe daraus, Schalen, Amulete u. dergl.

Kluge bemerkt, daß im Inventarium des französsichen ichatzes von 1791 eine Trinkschale von Nephrit mit dem Wert 72,000 Francs verzeichnet ist, eine andere mit 50,000 Francs:

Bedingtonit, nach dem Mineralogen und Chemiter Babit benannt und zuerst beschrieben von Levy (1824), von Arpre analysirt, dann von Thomson und neuerlich von Rammelik (1858), welcher gezeigt hat, daß ein Theil des Elsens als Litt halten ist, während Arppe und Thomson nur Eisenogidal nommen hatten. Die Mischung entspricht nach den ältern Arrinem Amphibol und unter Rammels bergs Boraussehunger seine Analyse ebenfalls dahin. Die Mischung ist: Kieselenk Eisenogyd 10,96, Eisenogydul 10,36, Manganogydul 7,67, erde 20,35. Nach den Krystallbestimmungen von Levy und Latt (1855) ist das System klinorhomboidisch, übrigens wie Hait.

Dana beobachteten, der Augitform in mehreren Beziehungen nahe end. Rammelsberg nimmt ihn, in derselben Weise wie den zit mit Orthoklas, für isomorph mit dem Augit. Arendal.

Steatit, von στέαρ, Talg. Talk, aks talcum schon bei Hier nymus Carbanus im 16. Jahrhundert erwähnt. Wallerius chreibt mehrere Barietäten und führt an, daß man von ihm begerischerweise ein Del (oleum talci) bereitet und als Heilmittel versift habe. Aeltere Analysen sind von Gerhard und Höpfner 790). Die erste genauere Analyse gab Klaproth (1808) von ter Barietät vom St. Gotthard. Ich habe ihn 1827 analysirt und 45 Marignac und Descloizeaux, serner Delesse, Scheerer, ermann u. a. Die Resultate der Analysen disseriren wesentlich ir in den Angaben des geringen, als zufällig-anzusehenden Wasserbalts (von 0,04—6 Procent). Die Nischung ist: Kieselerde 63,27, allerde 36,73. Der sog. Speckein ist erdiger und dichter Steatit.

Chrysolith, vo xovoos, Gold, und 26905, Stein; dieser Name urde von Plinius für den Topas gebraucht, wohin auch Erons edt (1758) unsern Chrysolith stellt. Wallerius führt ihn (1778) terst als eigene Species auf, bemerkt aber, daß er schmelzbar sey nd hat daher wohl auch ein anderes Mineral mit ihm verwechselt. aup hat zuerst seine Arpstallisation und doppelte Strahlenbrechung estimmt. Er nennt ihn Peridot (schon bei d'Argenville wird 1755) ein Peridotus und ein Chrysolithus erwähnt), ein Name, selcher unbekannter Abstammung bei französischen Juwelieren gangbar (Qui a deux peridots en a trop). — Scacchi hat an Chryzlithen von Monte Somma genaue Messungen angestellt und die trostallreihe dargelegt (1851):

Zuerst hat ihn, als Olivin, Gmelin analysirt (1791), er nahm ic Talkerde für Thonerde, dann analysirte ihn Klaproth (1795) und genauer Stromeyer (1824); die spätern Analysen stimmen vesentlich damit überein. Die Mischung ist $\frac{\dot{M}g^3}{\dot{F}e^3}$ Si mit etwa 9 Pro-

ent Eisenorpbul.

Klaproth hat auch den Olivin, von Werner (174).
eine besondere Species betrachtet, analysitt und schon gezeigt, 227
mit dem Chrysolith zu vereinigen setz. Strome per enteckt 222
zuerst gegen 0,3 Procent Rickeloppd, sand es aber nicht in den solithen, welche als meteorischen Ursprungs anzusehen, werin est Berzelius nachgewiesen wurde. Rumm ler hat im meteorischten von Atalama Spuren von arsenichter Säure gesunder

Ein reiner Talkerde: Chrysolith ist nach der Analyse von 3der Boltonit Shepards, nach dem Fundort Bolton in I
dusetts benannt, und ebenso nach der Analyse von Rammels
und nach der Ansicht von Scacchi, der Forsterit, welchen
(1824) nach dem amerikanischen Geologen Forster getaust but
sindet sich am Besuv.

Ein Kalk: Talkerbe-Chrhsolith ist der Monticellit, von E (1831), nach dem neapolitanischen Mineralogen Monticellit und von Scacchi zuerst (1844), neuerlich von Rammelsbers lysirt. Vom Besub. — Dahin gehört auch der Batrachit haupts (1832), von Bárqaxos, Frosch, wegen der Fix Froschlaichs. Findet sich am Rizoniberg in Tyrol und ist (1842). Rammelsberg analysirt worden.

Ein Eisenogydul : Talkerde : Chrysolith (mit 28,5 Procent oxydul) ist Walchners Hyalosiderit vom Raiserstuhl (1824 Name ist von öalog, Glas, und oldness, Eisen. Zu diesen Breithaupts Tautolith (1827) gehören, welcher am vorkommt. Der Name soll an Rupffers Tautometrie si Ithombehspstem) erinnern.

Der Fahalit und Tephroit und ähnliche Eisens und LE Chrhsolithe werden bei den Verbindungen bes Eisens und Langeführt werden. — Daß der Chrhsolith auch meteorischen Ur vorkomme, entdeckte man zuerst an dem Neteoreisen von Kraswelches Pallas (1772) aufgefunden hat und welches zunkrhstallisirten Chrhsolith einschließt. Daß diese Einschlüsse Sleben, war Wernern (1811) noch zweiselhaft.

Der Chrhsolith steht als Schmuckstein, seiner geringen Härte en, nicht im ersten Range. Das Karat wird mit 4—5 Gulben hlt.

Gabolinit, nach dem Chemiker Gadolin, welcher im Jahre 1794 n die Pttererbe entbeckte, benannt von Edeberg.

Die erste Nachricht von diesem Mineral gab der Bergmeister per zu Stockholm (1788) und erwähnt, daß es zu Ptterby von hen ius aufgefunden worden seh. Gadolin gab bei seiner n Analyse 19 Procent Thonerde und 38 Procent der neuen Erde Edeberg, der es 1797 analysirte, gab nur 4½ Procent Thon; dagegen 47½ Procent der neuen Erde an. Alaproth zeigte, das Mineral nur 0,5 Thonerde und 59,75 Pttererde enthalte. zelius fand dann (1816) noch Ceroxydul als Mischungstheil. späteren Analytiser, Berlin, Connel, Thomson, Scheeun. a. fanden eben diese Mischungstheile und in einigen Barietäten bis zu 11 Procent Berillerde.

Die Angaben sind durchschnittlich: Rieselerde 24—29, Ptters 45—51, Cerophul 5—16, Berillerde 2—11, Eisenophul, Lansoph... Das Mineral bedarf noch weiterer Untersuchung, denn sander sand in der Pttererde desselben noch zwei neue Erden 14), welche er Erbium und Terbium neunt. Diese Ramen aus den Buchstaben des Wortes Ptterby (in Schweden), dem dort des Gadolinits gebildet worden.

Rupffer bestimmte. (1827) die Krystallisation als rhombisch, nach llips und Scheerer ist sie klinorhombisch; nach A. E. Rordens Id rhombisch (1859) und auch Scheerer stimmt nun für rhombisch. Das eigenthümliche Berglimmen im Feuer ist zuerst von Wollasbemerkt und dann weiter von Berzelius untersucht worden 6). Ich habe (1834) aufmerksam gemacht, daß das specifische sicht nach dem Glühen von 4,25 auf 4,31 erhöht werde und das eral dann nicht mehr gelatinire; Scheerer bestimmt (1841) den rschied im specifischen Gewichte vor und nach dem Glühen zu 4,35 4,63.

Ratrolith mit dem Namen Rabelzeolith. Hauh (1800) einigte mit diesem auch Werners Rehlzeolith und Faserzeolith und gab ihm den Ramen Resothp, von peros, in der Mitte, und révos, Gestalt, weil die Krhstallisation in der Mitte stehe zwischen der des Strahlzeolith und Rubicit (Analcim). Er bestimmte diese als quadratisch, bemerkt die Electricität durch Erwärmen und das Gelatiniren. Nan ersieht daraus sowie aus der Analhse von Bauquelin, daß Hauh wie Werner die erst 1816 von Fuchs und Gehlen bestimmten Species Resolith und Stolezit noch für Ratrolith hielt. Diesen betressend hat Smithson das Natrum darin entdeckt und Klaproth (1803) eine Varietät von Hohentwiel im Högau analhsirt, die er wegen des Natrumgehalts Natrolith benannte.

Die genauere Kenntniß des Minerals verbankt man Fuchs, der auch durch Ressungen erwies, daß die Krystallssation nicht quadratisch sondern rhombisch sey. Die spätern Analysen haben die von ihm erhaltenen Resultate nur bestätigt.

Die Mischung ist: Kieselerbe 47,91, Thonerbe 26,63, Ratrum 16,08, Wasser 9,38.

Hieher gehören:

Der Brevicit, nach dem Fundort Brevig in Norwegen, von Berzelius benannt und (1834) auf eine Analyse von Sonden hin als eigene Species aufgestellt. Die Analyse von Körte (1852) stimmt mit Natrolith, ebenso die von Sieveling; die Messungen G. Rose's sprechen ebenfalls daster.

Der Radiolith, von radius, Strahl, und MGog, von Esmart, analysist von Hünefeld (1828), nach der Analyse von Scheerer (1846). Von Brevig.

Der Lehuntit, nach dem Capitan Lehunt, benannt von Thomson (1838).

Der Bergmannit, nach Bergmann, benannt von Haup; von Werner 1811 als besondere Species unter dem Namen Spreusstein aufgestellt. Von Stavern in Norwegen. Hat nach der Analyse von Scheerer die Mischung des Natroliths. Scheerer betrachtet

n als eine Paramorphose, da seine fremde- (klinorhombische) Krysullisation von einem früheren "Paläo-Natrolith" herrühre. (Der aramorphismus 2c. 1854).

Der Galaktit Haidingers, von yake, yakanrog, Milch, egen der weißen Farbe, ist nach der Analyse von Hauer (1854) id mehr noch nach der von Heddle (1856) ebenfalls-Natrolith.

Elsseit, von exoliciso, krumm sehn, wegen des Krummens ir dem Löthrohr. Benannt und bestimmt von Fuchs und Gehlen 816), vorher mit dem Natrolith verwechselt. Ihre Analysen wurden irch die späteren von Scott, Riegel, Taplor w. a. bestätigt.

Die Mischung ist: Kieselerde 46,50, Thonerde 25,88, Kalkre 14,08, Wasser 13,59.

Hieber gehört der Poonahlith, Punalith, vom Fundort Poonah Oftindien, von Brooke benannt und von C. G. Gwelin and irt (1841).

Die Arnstallisation des Skolezits ist zuerst genauer durch G. Rose klinorhombisch bestimmt worden (1833).

Der Messlith, von μ ésog Mitte und λ log Stein, Zwischenscies zwischen Natrolith und Stolezit, von Fuchs und Gehlen 316) bestimmt. Ist ein Stolezit dessen Kallerde zum Theil durch trum vertreten ist. Die Analyse von Fuchs und Gehlen geben Durchschnitt: Rieselerde 47,0, Thonerde 25,9, Kalterde 9,8, Natrum, Wasser 12,2. Spätere Analysen stimmen damit überein. Hieher gehören:

Der Antrimolith, nach dem Fundort Antrim in Irland, von om son benannt (1833), welcher 4 Procent Kali angibt; Geddle, ihn (1857) analysirte, sand die Mischung des Mesolith. Sehr isch zusammengesetzt ist Heddle's Farbelith nach den Farberinseln unnt (1857). Diese noch etwas fragliche Species ist schon 1823 unter dem Namen Mesole besannt gemacht worden.

1 Der Stolezit gelatinirt nach Fuchs wie ber Ratrolith vollommen. Die gabe von Rammelsberg (Panbbuch zc. 1860), daß er ohne Gallertbildung ett werbe, ift uur richtig, wenn fie ben geglühten Stolezit betrifft.

Prebuit, nach dem holländischen Oberst v. Prehn, der des ineral vom Borgebirg der guten Hoffnung gebracht dat, von Bert benannt. Werner erhielt ihn im Jahre 1783. Rach haup der zuerst Rochon, vom Institut, im Jahre 1774 nach Europa der Der französische Prehnit, von Disans, wurde 1789 von den Inspectior Schreiber entdeckt und short en gerbes, Gadesis genannt.

Der Prehnit wurde zuerst von Hassenfrat (1788) arzdann von Klaproth, Bauquelin, Laugier. Die Analian
unvollsommen und geben namentlich den Wassergehalt nicht rick:
Die ersten genaueren Analysen sind von Gehlen (1811 und ihrer Barietäten aus Throl, sie sind durch die spätern den Kedt, Regnault, Thomson u. a. bestätigt worden.

Die Mischung ist: Rieselerde 44,28, Thonerde 24,60, L. 26,88, Wasser 4,30.

Die Arhstallisation ist zuerst von Haup, genauer von Raup's bestimmt worden.

Die Phroelektricität des Prehnit hat schon Haup batter eine interessante Erscheinung über zwei gegeneinander gesehrte Erscheinung über zwei gegeneinander gesehrte Erschen, deren analoge Pole in der Mitte der kurzen Diagonalischen Prisma's zusammenfallen, ist von P. Rieß und Erscheinung über analoge Pole in der Mitte der kurzen Diagonalischen Prisma's zusammenfallen, ist von P. Rieß und Erscheinung über aber der Schollen Prisma's zusammenfallen, ist von P. Rieß und Erscheinung über aber der Schollen Prisma's zusammenfallen, ist von P. Rieß und Erscheinung über zwei gegeneinander gesehrte Erscheinung zu der Prisma d

. Hieher gehören:

Der Kupholith, Koupholith, Lamétherie's, von 2011 leicht und LiGos, Stein, welchen schon Haut zum Prehnit gent

Der Aedelit ober Edelit, von Aedelforß in Schweden. Aus Malmstedt (1825) analysirt hat.

Der Jackesonit, nach dem amerikanischen Mineralogen Jakkanalpsirt von Whitney und wasserfrei befunden, nach Jackest Brush enthält er aber Wasset wie der Prehnit und ist nicht ihm verschieden.

Bon ähnlicher Mischung sind:

Der Chlorastrolith, von xlweos grün und corvos Stern und UIsch Stein wegen der Farbe und sternsörmig sasrigen Struktur, von C. T. Jackson, analysirt von Whitney (1848). Rammels: verg glaubt die Mischung als die eines wasserhaltigen Epidot berachten zu können. — Vom Lake Superiox in Nordamerika.

Der Groppit, nach dem Fundort Gropptrop in Wingakers dirchspiel in Schweden, bestimmt und analysirt von L. Svanberg 1849). Nach Rammelsberg entspricht die Wischung der eines Brehnit mit doppeltem Wassergehalt. Das Mineral ist übrigens noch urch einen Gehalt an Talkerde von 12 Procent und Kali von Procent ausgezeichnet.

Der Uigit, nach Uig auf der Insel Sthe, bestimmt von Heddle 1858) hat eine dem Prehnit ähnliche Mischung, enthält aber 4,7 Proent Natrum.

Unalcim, von ävalue, schwach, wegen geringer elektrischer Eregsamkeit, von Haup. Bon Dolomieu auf den Cyklopeninseln uerst entdedt; er nannte ihn Zeolithe dure. Werner nannte ihn Bürfelzeolith und Kubizit, von oudus Würfel. Seine Hauptermen sind von Haup (1801) bestimmt worden.

Vauquelin hat ihn zuerst analpsirt, genauer H. Rose (1823), onnel, Henry, Thomson u. a. Seine Mischung ist: Rieselerbe 5,15, Thonerbe 23,00, Natrum 18,87, Wasser 7,98. Rammelse erg und v. Waltershausen haben barin auch geringe Mengen ali gefunden.

Brewster fand (1825), daß der Analcim, ungeachtet seiner sferalen Arpstallisation, das Licht polarisire. — Bergl. A. Treatise a Optics. 1853. p. 277.

Rach Dana gehören hieher:

Der Cluthalith, von Clutha, dem Ramen des Clydethales in schottland, analysirt von Thomson (1835). Bon Kilpatrik.

Der Eudnophit, von decoopos, Dunkelheit; soll schöne nebze Zeichnung bedeuten, von Weibpe (1850), nach den Analysen m Bord und Berlin. — Lamb in Norwegen. Als einen durch Zersetzung veränderten Analcim betrachtet Dana den Pikranalcim, von neupóg bitter, wegen der Bittererde, und Analcim. Er wurde von Meneghini (1851) und von Bechi (1852) analysirt und enthält 10 Procent Talkerde. Monte Caporciano und Monte Catini in Toskana.

Savit, nach dem Entdecker Savi, von Meneghini (1853); dessen Anathse gab: Kieselerde 49,16, Thonerde 19,66, Talkerde 13,50, Natrum 10,52, Kali 1,23, Wasser 6,57. Toskana.

Laumontit, nach dem französischen Mineralogen Gillet de Laumont, von Werner (Lomonit). Von Gillet de Laumont im Jahre 1785 zu Huelgoet entdeckt. Er wurde zuerst von A. Bogel analysirt, dann von L. Gmelin, Connel, Delffs u. a. mit ähnlichen Resultaten.

Die Mischung ist: Kieselerde 51,63, Thonerde 21,51, Kalkerde 11,78, Wasser 15,08.

Haup hat zuerst seine Krystallisation bestimmt, genauer Phillips und Dufrenop.

hieher gehört nach Dufrenop:

Der Leonhardit, nach C. v. Leonhard benannt, von Blum (1843), analysirt von Delffs (1844). Schemnit in Ungarn.

Der Caporcianit, von Caporciano im Toskanischen, von P. Savi beschrieben, von Th. Anderson analysirt (1843).

Chabasis, von Xasaccos, dem Namen eines Steines, der in den Gedichten des Orpheus erwähnt wird.

Hauh theilte ben früheren Würfelzeolith in zwei Species, den Anakim und den Chabasit (bei Werner auch Schäbasit). Der Rame Chabasit oder Chabasie wurde zuerst von Bosc d'Antic der Hauhsschen Krystallvarietät "trirhomboidale" gegeben.

Haup hat zuerst die Arpstallformen bestimmt, ferner Phillips, Haidinger, Tamnau u. a. (Fr. Tamnau's Monographie in Leonh. Jahrb. 1836).

Die erste unvollkommene Analyse ist von Bauquelin, die zweite stellte Berzelius (1818) mit einer Varietät vom Gustavsberg in

Jemtland an, hält aber den gefundenen Rieselerdegehalt für zu hoch; Arfdedson analysiste dann (1823) eine Barietät von Faroë, welcher sie spätern Analysen von Thomson, Connel, Hofmann, Ramenelsberg im Wesentlichen übereinkommen. Die Mischung der Mehrahl iste Rieselerde 48,00, Thonerde 20,00, Kall 10,96, Wasser 21,04.

Ein Theil des Kalls ist durch Kali und Natrum vertreten. — Sin reiner Natrum: Chabasit scheint der von Arfvedson analysiste, hm von Allan (1823) zugesendete zu sehn, in welchem er keinen tall und 12 Procent Natrum angibt. Es ist aber zweiselhaft, ob vas Mineral wirklich Chabasit gewesen (Berzelius Jahrb. III.)

Zum Chabasit gehören:

Der Phakolith (von gazós Linse und Misos Stein?) von Breithaupt (1836), gewöhnlich in den auch beim Chabasit vorommenden Zwillingskristallen, von Leippa in Böhmen und Giants Sauseway in Irland. Brooke erwies ihn (1837) als Chabasit. — Der Acadialit Algers von Nova Scotia.

Der Haybenit, nach dem Geologen Hayben in Baltimore, enannt von Cleaveland und beschrieben von Levy (1839). Sind inreine und zum Theil auch zersetzte Krystalle. — Baltimore.

Bon ähnlicher Mischung sind die Species:

Levyn, nach Levy benannt und bestimmt, von Brewster (1825). 5 aidinger hat die Krystalle bestimmt. Berzelius hat ihn zuerst malvsirt (1825), serner Connel und Damour; die Mischung steht er des Chabasits sehr nahe und auch die Krystallisation hat Tamnau 1836) mit der des Chabasit zu einigen gesucht, G. Rose zeigte aber Mineralspstem 1852), daß dieses nur auf eine gezwungene Weise eschehen könne. — Faroer: Inseln. — Der Mischung nach kommt das nit der Mesolin überein, welchen Berzelius schon 1822 anlysiet hat.

Smelinit, nach Ch. Imelin, von Brewster bepannt und vom Sarkolith, mit welchem er bis dahin für gleich gehalten oder verwechselt vurde, wegen seines optischen Verhaltens getrennt (1826). Thomson at (1834) eine unvollkommene Analyse gegeben, genauere Analysen ind die von Vauguelin, Connel und Rammelsberg. Panach

ist die Mischung der des Chabasits sehr ähnlich und Tamnau, Hausman, Weile Bereinigung des wegen nicht wohl zulässig, weil der Gmelinit mit Salzsäure vollkommen gelatinirt, der Chabasit aber ohne Gallertbildung zersetzt wird. Von krystallographischer Seite sind auch beachtenswerthe Unterschiede, worauf G. Rose (Mineralspstem 1852) ausmerksam gemacht hat. — Vicenza und Antrim in Irland.

Nach Dana gehört zum Gmelinit (der Arpstallsfation nach) ober steht ihm nahe der Lebererit Jacksuns (1834), benannt nach dem Baron Leberer, vormaligen amerikanischen Consul. — Reus Schottland.

Rahestehend ist ferner der Herschelit, nach Herschel benannt von Levy (1826) von Aci Reale in Sicilien. Damour-hat ihn (1845) analysirt, ebenso v. Waltershausen (von Aci Castello.)

Balagonit, nach Palagonia in Sicilien, von S. v. Walters: hausen (1853), ein gelatinirendes Mineral von ziemlich wechselnder Zusammensetzung mit vorwaltendem Thon: und Eisenorphfilicat und 16 Procent Wasser, Natrum 1—6 Procent.

Fanjasit, nach dem französischen Geologen Faujas de Saint Fond benannt und bestimmt von Damour (1844). Damours Analysen geben: Kieselerbe 46,12, Thonerbe 17,08, Kall 4,68, Ratrum 5,18, Wasser 26,94. Nach Dana ist die Krystallisation quadratisch, nach den optischen Beobachtungen von Descloizeaux (1858) tesseral.

— Raiserstuhl im Breisgau.

Phillipst, nach bem englischen Mineralogen J. Phillips, benannt von Leby (1825). Daß dieses Mineral mit dem Kaltharmotom, welchen zuerst Wernekink bestimmt und analysirt hat, dann L. Gmelin (1825) und Köhler (1837), übereinkomme, zeigte erst 1844 Connel durch eine Analyse der Barietät von Giants Causeway in Irland. Er enthält einen Theil des Kali des Marburger Kalkharmotoms durch Natrum vertreten. Andere Barietäten sind von Damour und S. v. Waltershausen analysirt worden. Eine Analyse von Damour (Barietät aus Josand) geb: Rieselerbe 47,96, Thonerbe 22,37, Kall 7,15, Kall 6,85, Wasser 15,67.

Die Arpstallisation ist von Levy, Wernelink, Brooke und Miller, Marignac, Haidinger, Raumann und zulest von Descloizeaux (1848) bestimmt worden (er nennt ihn Christianit).

Ein sehr nahestehendes, vielleicht mit dem Phillipsit übereindemmenbes, von Provie, Reder de Saussure, und neuerlich von Trebner (1847) mit ihm auch vereinigtes Mineral ist der Gismondin, nach dem italienischen Mineralogen Gismondi benannt, von Zeonhard (1817). Gismondi hat das Mineral Zeagonit benannt (1817) von Zéw, kochen, sieden, und ayovia, Unfruchtbarleit, weil das Mineral weber mit Säuern braust, noch vor dem Eöthrohr sich ausbläht. Monticelli und Covelli gaben (1825) die Repftallifation als tefferal an (ottaedra regolare). Carpi hat zuerst 1820 eine ganz sehlerhafte Analyse gegeben. Ich habe ihn (Gelehrte Anz. 1839) analyfirt und seine Arpstallisation und Zwillingsbildung, darunter die scheinbare Bildung von Quadratppramiden, beschrieben, zanz in Uebereinstimmung mit Crebner, ber auch gute Abbildungen derfelben gegeben hat (Leonhards Jahrb. 1847). Die Mischung fand ch etwas abweichend von der des Marburger und Rasseler Harmotom, im Mittel: Riefelerde 42,72, Thonerde 25,77, Rall 7,60, Rali 6,28, Wasser 17,66. Die Krystalle hatte ich als Gismondin von Herrn Medici:Spada erhalten.

Maxignac hat (1846) sehr wahrscheinlich bieselben Arystalle, aber unter dem Ramen Phillipsit analysitt, während der von ihm sogenannte Gismondin fast die doppelte Menge an Kall zeigt, daher ein anderes Mineral gewesen sehn muß. Es gehören hieher auch die Abracit, und Aricit benannten Mineralien.

 1.789 bekannt. Romé de l'Isle kannte die gewöhnlichen der auch schon und nannte ihn Hyncinte, blanche crucisorme. De analysiste ihn zuerst (1780) und sand schon die Barpterte kanalysiste ihn genquere Analyse gab-Alaproth (1797), dan de nekink (1835) und von mehreren Barietäten Köhler (1837). Eonstel 20.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 48,14, Thonew :Barterbe 19,94, Wasser 14,07. Die Artskallisation ist verschalbeitet worden von Köhler, Levy, Deschaizeaux u. a.

Hieher gehört ber Moxvenit Thomsons (1835), we Einen in Schottland, von welchem Philltps, Descloizeau: Damvur gezeigt haben, daß er ein Barytharmotom sen: The hatte keine Baryterbe gefunden.

entbecke, benannt und bestimmt von Haidinger (1825). In gab eine mangelhafte Analyse mit einem Verlust von 11 Processioner Angabe der Barpterbe (1825). Hed dle hat ihn volumente Analysist (1855). und fand: Rieselerde 36,98, Thonerde 22,63, in erde 26,84; Wasser 12,46.

Die Arhstalle sind von Haidinger gemessen und bestimmet den. — Dumbarton und Old-Kilpatrik in Schottland. — Breitet nennt ihn Antiedrit, von «vel gegen und &Soa, Basis, in in Beziehung auf die Hemiedrie der Arhstalle.

Brensterit, zu Ehren Sir David Brewsters, benankt Brooke, welcher die Arpstallisation bestimmte (1825). Bergit hielt das Mineral anfangs stir identisch mit einem schon leicht Retius analysisten sogenannten prehnitartigen Stilbit, welche Retius keine Baryt- und Strontianerde enthielt. Connel hat ihr die wahre Mischung des Minerals dargethan und Thomsen Analyse bestätigt. Danach enthält der Brewsterit:

Rieselerde 53,6%, Thonerde 17,49, Strontianerde 8,32, der erbe, 6,75, Ralkerde 1,34, Wasser 12,58, Eisenord 0,29. (10.1)
— Strontian in Schottland.

-Portit, nach Herrn Porte, von Meneghini (1868). Analyse on C. Bechi: Rieselerbe 58,12, Thonerbe 27,50, Talkerbe 4,87, all 1,76, Natrum 0,16, Kali 6,10, Wasser 7,91. — Gelatinirt. — Conte Càtini in Toslana.

Stilbit, von σταβω, glänzen, von Hauy. Der Stilbit bildete nen Theil des von Cronstedt (1756) benannten Zeoliths; Werner nterschied zuerst neben dem Radelzeolith, den Strahl: und Wätters wlith; Haup vereinigte die lettern zwei wieder under dem Ramen Stilbit, indem er ihre Arpstallisation für gegenseltig ableitbar hielt. dreithaupt hat dann (1818) für den Strahlzeolith den Namen de smin, von δεσμή, Büschel, vorgeschlagen und verblied dem Nätterzeolith Werners der Name Stilbit. Brooke hat 1822 die deränderung gemacht, daß er für den Blätterzeolith den Ramen Heusan dit, nach dem Sekretär der geologischen Gesellschaft in London deren Heuland, gab, den Breithauptschen Desmin aber Stilbit annte. Die Folge davon war, daß noch gegenwärtig ein Theil der Rineralogen das Stilbit nennt, was der andere Desmin nennt.

Die hier gemeinte Species ist die Uinorhambische, der Blätterseolith Werners,

Brooke hat die Arpstallisation zuerst genauer bestimmt. Hund tahm sie für rhombisch. Bei den früheren Analysen weiß man nicht, de sie den Stilbit oder Desmin betreffen, da die Mischung beider sehr ihnlich ist; Thomson hat (1828) einen Stilbit von Faros analysirt, ihnliche sind mit nahezu gleichem Resultat von Walmstedt, Rammelsberg, Damour u. a. analysirt worden. Die Mischung ist: Rieselerde 59,9, Thonerde 16,7, Kalkerde 9,0, Wasser 14,5.

In det Mischung übereinstimmend ist der Epistilbit von G. Rose (1827), der Name von Inl., an, bei, und Stilbit, d. i. dem Stilbit nahestehend. Levy hält auch die Arpstallisation beider Wineralien nicht für wesentlich verschieden, nach G. Rose ist aber das System

¹ Die rothe Farbe des Stilbits von Fassa rührt nach Renngoth von einem eingemengten Mineral her. Bei 500facher Bergrößerung erkannte er bie Stilbitmasse als farblos und bas Pigment rundliche Flecken bilbenb.

das rhombische. Island. — hieher der Monophan Breiten: (1832) von unbekanntem Fundorte.

Mit dem Stilbit vereinigen Alger und Dana auch den Heit wontit von Levy, nach dem französischen Geologen Clie de Bei mont benannt (1840). Er ist von Delesse (1844) analysis wei Baltimore.

Hieher gehört ferner der Lincolnit und Euzeolith ver fit cod, welcher zu Deersield in Massachusetts vorkommt.

In die Nähe gehört der Parastilbit, von nase, bi, w und Stilbit; S. v.-Waltershausen hat ihn als eine dem Eri sehr ähnliche Species aufgestellt (1853). Von Hvalssich auf ist

Desmin, von déomy, Bündel, Büschel, von Breithaux die Species Stilbit. Die ersten Analysen, twelche sich auf stilbite dodécaëdre lamellisorme, als den ächten Desmin, krissind von C. Repius (1824) und Hisinger ausgeführt worker rietät aus Island). Die späteren Analysen stimmen im Beiarmit diesen überein.

Die Mischung ist: Rieselerde 58,09, Thonerde 16,14, & 8,80, Wasser 16,97.

Sehr nahestehend, vielleicht mit dem Desmin übereinkert ist der Hppostilbit, welchen Beudant (Mineralogie 1832) ik eigene Species aufgestellt hat. Er enthält nur 52,4 Procent ist erde. — Faroë.

Dagegen ist Beubants Sphärostilbit, ungeachtet der einstimmung der Mischung mit dem Desmin, als eine eigenthe Species durch das Gelatiniren mit Säuren bezeichnet, während Desmin ohne Gallerthildung zersetzt wird. — Farve.

Ehemsonit, nach dem Mineralogen und Chemiker Th. The benannt, von Brooke (1822), der seine Arpstallisation bestimmt auch eine Analyse gab, ohne übrigens das enthaltene Raire sinden. Berzelius hat (1822) eine genauere Analyse gegeben, who die spätern bestätigt worden ist.

Die Mischung ist: Rieselerbe 37,51, Thonerbe 31,28, Kullerbe 12,79, Natrum 4,72, Wasser 13,70. — Dumbarton in Schottland.

Hieher gehört der Comptonit, nach Lord Compton, welchen Brewster (1822) als eine besondere Species ausgestellt hat. Schon Monticelli und Covelli haben ihn (1825) mit dem Thamsonit vereinigt und Rammelsberg hat durch seine Analyse der Barietät von Kaaden in Böhmen (1840) von chemischer Seite das Richtige dieser Vereinigung bestätigt.

Nach Smith und Brush (1853) gehört ferner hieher der Dzarkit Shepards, nach dem Fundorte Dzark in Arkanfas benannt.

Ein unreiner Thomsonit scheint nach Dana auch Thomsons Chalilith zu sehn (1885). Der Rame stammt von zalle, Feuerstein, wegen der Aehnlichkeit des Minerals mit diesem. — Antrim in Irland.

Ein Thomsonit mit 6,26 Procent Talkerde ist der Pikrothomsonit von Meneghini und Bechi (1853). Der Zusat von memoch, bitter, bezieht sich auf diesen Gehalt der Talks oder Bittererde. — Toskana.

Sleanit, nach Sloane, Besitzer der Mine von Monte Catini in Tostana, wo das Mineral vorkommt, von Meneghini (1853). Rach der Analyse von C. Bechi: Rieselerde 42,18, Thongroe 35,00, Kalt 8,12, Talkerde 2,67, Natrum 0,25, Kali 0,03, Wasser 12,50.

Chlorit, von xlweos, grünlichgelb, grün, und Ripidolith, von destes, Fächer und lesses Stein, in Beziehung auf die fächersförmige Gruppirung der Arpstalle.

Diese Mineralien wurden unter dem Namen Chlorit von Werner zuerst als eine eigenthilmliche Species bezeichnet, früher hatte man sie als eine Barietät des Valks angesehen. Die ersten Analysen von Höpfner (1786), Bauquelin und Lampadius sind sehlerhaft oder nicht mit Chloriten angestellt, sie geben den Wassergehalt nicht sider 4 Procent an. Die von mir (1827) angestellten Analysen mit Chloriten von Acht matof und aus dem Zillerthal (seinschuppig mit eingewächsenen Arystallen

von Magnetit) zeigten, daß der Wassergehalt 12 Procent betrage und die Chlorite leicht von Talk unterscheiden lasse, zugleich gab sich unter den genannten zwei Arten ein Unterschied hund, welcher mich bestimmte, noch mehrere sogenannte Chlorite zu analysiren (1838) und dann zwei Species aufzustellen, beren eine burch die Mischung des betreffenden Minerals aus dem Zillerthal, die andere durch die des Minerals von Admatof Harakterifirt ist. Jenem beließ ich ben schon von Werner gegebenen Namen Chlorit, dieses nannte ich Ripidolith. Meine Analysen-wurden burch Barrentrapp und Brüel hestätigt, welche (1889) dieselben Barietäten analysirten, ebenso durch die späteren Anglyfen von Delesse, Marignac, Damour, Rammelsberg u, a. - G. Rose glaubte eine-Berbesserung zu machen, wenn er meine Namen gegenseitig vertausche und nannte daher Chlorit, was ich Ripidolith genannt, dagegen Ripidolith, was ich Chlorit genannt habe. Da dieser ganz unnütze Umtausch natürlich nicht allgemein angenommen wurde, so ist damit nur ein Beitrag zu jener Namenconfusion geliefert worden, an der die Mineralogie von jeher zu leiden hatte.

Die Mischung des Chlorits ist je nach der größeren oder geringeren Bertretung der Talkerde durch Eisenorpdul wechselnd, wesentlich: Rieselserde 26, Thonerde 20, Talkerde 17—24, Eisenorpdul 27—15, Wasser 12. — Seine Krystallisation ist hexagonal. Brooke und Miller geben die Abmessungen einer Hexagonappramide von 132° 40' am Scheitel.

Die Mischung des Ripidolith zeigt die Basen weniger wechselnd und ist wesentlich:

Rieselerde 32, Thonerde 17,4, Talkerde 84,4, Eisenorphul 4,2, Wasser 12.

Die Arhstallisation bes Ripidoliths hatte ich (1827) als hexagonal bestimmt und so wurde sie auch von den übrigen Mineralogen ans genommen und sprachen die zahlreichen Messungen dassür; wolche v. Kokscharow (1851) angestellt hat und woraus er 13 Rhomboeder und 8 hexagonale Phramiden berechnete. Da aber ein amerikanischer Ripidolith, Alinochlor benannt, deutlich zwei optische Azen erkennen ließ, so nahm v. Kokscharow (1854) die Untersuchungen wieder auf

und stellte sich heraus, daß die früher als Hegagonppramiden bestimmten Arhstalle klinorhombische Combinationen sehen, deren Form und Winkel der Art sind, daß nur an sehr gut ausgebildeten Arystallen der Unterschied von einer Hegagonppramide erkennbar wird.

Daß auch der Ripidolith von-Achmatof sich als optisch zweiazig zeige, wenn man hinlänglich bide Platten beobachten kann, habe ich mit dem Staurostop nachgewiesen (1855). Der Klinochtor, von xl/rw fich neigen, und xlwoos, grün, von Blake (1851) so he nannt wegen des großen Abstandes der optischen Azen (85°) 1 und wegen der grünen Farbe, ist ein Ripidolith, der gegen die gewöhnlichen Barietäten eine analoge Stellung einnimmt, wie der Phiogopit gegen den Biotit. Er findet sich zu West-Chester in Penusylvanien, von woher ihn Craw analysirt hat. Ich habe ihn zu Markt Leugast im Bapreuthischen gefunden und analyfirt (1854). — Nach Descloize aux wechselt an verschiedenen Barietäten des sogenannten Klinochlors der Winkel der optischen Aren von 30.0. bis 86 o. (1857). — Jum Rividolith gehört ferner der Leuchtenbergit nach dem Herzog Mazimilian von Leuchtenberg benannt von Jewreinoff (1848), und don Romonen und Hermann (1847) analhsirt. Renngott hat davon einen deutlich klinorhombischen Arpstall beobachtet. — Nach Descloizeaux wäre er aber optisch einazig und dem Pennin zunächst stehend. Der Helminth Volgers (1854) von kluws, ber Wurm, gehört nach bessen Analyse ebenfalls zum Ripidolith. — Gotthard, Ahren in Tyrol.

In die Nähe theils des Chlorits, theils des Ripidoliths gehören ober find vielleicht auch mit ihnen zu vereinigen, folgende Mineralien:

Aphrosiderit, von appos Schaum und oconfos Eisen, von Fr. Sandberger (1850).

Seine Mischung ist: Rieselerde 26,45, Thonerde 21,25, Eisenvrydul 44,24, Talkerde 1,06, Wasser 7,74. — Weilburg.

1 Rach Blate find die optischen Aren nicht gleich zu einer auf die Spattungsfläche normalen Linie geneigt, der Winkel der einen Are mit dieser Linie beträgt gegen 58°, der der anderen 27°.

Dekeffit, nach Delesse benannt von Raumann. Delesse analpsirte Barietäten von Oberstein und Zwidau (1849). Die Mischung ist: Rieselerbe 29,45, Thonerbe 18,25, Tallerbe 15,32, Eisenogybul 15,12, Wasser 19,57, Kalt 0,45,

Epichlorit, von end, bei und Chlorit, von Jinken und Rammelsberg (1947). Nach der Analyse von Rammelsberg (von 1849) enthält er Rieselerbe 40,88, Wonerbe 19, 6, Eisenorph 8,72, Eisenorphul 8,96, Talkerbe 20,00, Ralkerbe 0,68, Wasser 10,18. — Rabauthal, Harzburg.

Boigtit von E. E. Schmid analysirt (1856). Rieselerbe 33,83, Thonerbe 18,40, Eisenoph 8,42, Gisenophul 23,01, Talkerbe 7,54, Wasser 9,87, Kalk und Natrum 3. — Bon Ilmenau.

Tabergit, nach dem Taberg in Wermland, analysirt von Svanberg (1839). Rieselerde 35,76, Thonerde 13,03, Gisenopydul 6,84, Talkerde 29,27, Manganopydul 1,64, Rali 2,07, Wasser 11,76, Fluor 0,64, Magnesium 0,46.

- Pseudophit, von ψεῦδος, falsch und Ophit für Serpentin, von Kenngott (1855). Nach der Analyse von v. Hauer: Rieselserde 33,51, Thonerde 15,42, Talkerde 34,41, Eisenophul 2,58, Wasser 12,75. — Zigar in Mähren.

Metahlsrit, von percé in der Bedeutung "zu, an" und Chlorit, sich an den Chlorit anreihend. Dieses vom Chlorit durch das Gelatiniren mit Salzsäure leicht zu unterscheidende Mineral vom Büchensberg bei Elbingerode am Harz ist von R. List (1852) analysirt worden und hat eine dem Aphrosiderit ähnliche Mischung. Rieselerde 23,77, Thonerde 16,43, Eisenorydul 40,36, Talkerde 3,10, Wasser 13,75, Kall, Natrum (Spur).

Pennin, von den Pennin'schen Alpen, von Frödel beschrieben und von Schweizer analysirt, kommt in der Mischung sast ganz mit dem Ripidolith überein. Die Arhstallisation ist aber begagonal und er ist nach Descloizeque (1857) optisch einazig, ebenso nach meinen staurostopischen Beobachtungen. Rimmeretit, nach dem russischen Oberbergapotheler Kämmerer, benannt und bestimmt von Rordenstiöld (1843). Er ist zuerst von Hartvall (1843) analysist worden, bann von Hermann, Genth, Brush und Smith, deren Analysen nahe übereinstimmen. Die Rischung nähert sich sehr der des Ripidolith mit Austausch einer geringen Renge von Thonerde durch Chromorph.

Die Arpstallisation ist vorzüglich durch v. Kokscarow (1849) genau bestimmt worden. Er hielt sie nach der damaligen Deutung der Ripidolithkrhstalle als mit diesen übereinkommend und bestimmte sie als hexagonal. In Beziehung auf das optische Verhalten sind widersprechende Angaben vorhanden; Descloizeaux glaubt zwei optische Axen erkanut zu haben, Nordenskiöld nahm eine an. Nach meinen staurostopischen Versuchen, zu welchen ich einen hinzlänglich dicken Arpstall benützen konnte, ist der Kämmererit, einaxig. Die dichten Vavietäten dieses Ninerals wurden zuerst bekannt und erhielten von Fiedler den Namen Rhodochrom, von schood die Rose und xemen, Farbe, benannt, weil es in dünnen Platten mit psirssichrother Farbe durchscheinend ist. — Visserst im Ural, Baltimore, Texas.

Pyrofilerit, von nog Feuer, und onlygog hart, beim Brennen härter werdend, habe ich (1835) ein Mineral von Elba benannt, welches nach meiner Analyse dem Kämmererit sehr nahe steht. Die Analyse gab: Rieselerde 37,03, Thonerde 13,50, Chromoryd 1,43, Talkerde 31,62, Eisenorydul 3,52, Wasser 11,00. — Nach Delesse sollen viele sogenannte edle Serpentine der Sammlungen Pyrostlerite sehn. (L. und K. Jahrb. 1851 p. 800.) — Von sehr ähnlicher Mischung ist der Bermtculit, von vermis, Wurm, wegen der wurmsförmigen Krümmung vor dem Lösthrohr, von Thomson bestimmt (1835), von Croscheh neuerdings analysitt (1850) und von ihm als eine Barietät des Phrostlerit angesehen. Das sehr verschiedene Berhalten vor dem Lösthrohr, denn der Phrostlerit schwillt nicht an, spricht gegen diese Vereinigung, ebenso wie die Nischung gegen die Ansicht Teschemachers, daß der Bermiculith ein Phrophysikt seh. — Bermont und Wilburg in Nordamerika.

Revolith, von *ungos* Wachs und distos Stein, von Breits haupt (1823) bestimmt und unter Pfaff's Leitung von Maak analystet (1880). Die Mischung ist: Rieselerte 37,95, Thonerve 12,18, Vallerbe 18,02, Wasser.31,00. — Frankenstein in Schlesien.

Saponit, von sapo, die Seife, auch Piotin, von morze Fett. Seifenstein. Der Saponit vom Cap Lizard in Cornwallis ist zuerst von Rlaproth (1787) und wiederholt im Jahre 1810 analysirt worden. Nehnliche Resultate haben J. L. Smith und G. J. Brush bei der Analyse eines Saponit von der Rordsüste des Lake Superior in Nordsamerika erhalten, welchen D. Owen unter dem Ramen Thalit (1852) beschrieb und worin er eine neue Erde, von ihm Thalia benannt, gefunden haben wollte. Smith und Brush zeigten, daß diese Erde eine mit Kalt verunreinigte Talkerde war.

Die Mischung ist nicht genau festzustellen. Annähernd ist sie: Rieselerbe 48,0, Thonerbe 7,6, Eisenoryd 2,4, Talkerbe 26,0, Wasser 16,0.

Rirwanit, nach Kirwan benannt von Th. Thomson (1835). Rach seiner Analyse: Rieselerde 40,50, Thonerde 11,41, Gisenoxydul 23,91, Kalk 19,78, Wasser 4,35. — Irland.

Reslith, von véos, jung und Misos, Stein, von Scheerer (1848). Nach seiner Analyse: Rieselerbe 51,25, Thonerbe 9,32, Talkerbe 29,92, Kalk 1,92, Wasser 6,50, Eisenorphul 0,80. — Stoffelskuppe bei Eisenach. Arendal.

Ottrelit, nach dem Fundort Ottrez an der Grenze von Luzemburg und Lüttich, von Haup, von Noeggerath (als Karstin) beschrieben (1813). Nach der Analyse von Damour (1842): Rieselerde 43,43, Thonerde 24,26, Eisenoxydul 16,77, Manganoxydul 8,11, Wasser 5,65.

Phyllit, von Púllov, Blatt, entdeckt von Ruttal, analysirt von Thomson (1828). Rieselerde 38,40, Thomerde 23,68, Eisenoryd 17,52, Talkerde 8,96, Kali 6,80, Wasser 4,80. — Sterling in Rassachusetts. — Nach Dana wäre das Mineral mit dem Ottrelit gleich.

Strakmisit, nach dem Fundort Strakonis in Böhmen, benannt von Zepharovich (1853). Analysirt von Hauer: Rieselerde 58,42, honerbe 7,00, Eisenorpbul 15,41, Talkerbe 2,94, Kalk 1,37, Wasser 1,86.

Zenzit, von Levisic, Gespann, für Bereinigung, weil das Miral in Huel:Unity:Grube bei Redruth in Cornwallis gefunden wurde. on Th. Thomson (1814) bestimmt. Nach seiner Analyse: Rieselerde 1,48, Thonerde 31,85, Eisensphul 26,01, Kall 2,45, Wasser 5,28.

Eploritsib, von der Aehnlichkeit mit Chlorit. Er wurde zuerst 235) von Fiedler beschrieben und Chloritspath genannt; G. ose gab den Ramen Chloritoid. D. L. Erdmann hat ihn (1835) terst analysirt, es entging ihm aber der Wassergehalt, welchen Bonsborff (1838) nachgewiesen hat. Mit Rücksicht auf den Gerlt an Eisenoryd und Eisenorydul ist er von Hermann und von ir analysirt worden. Meine Analyse gab: Rieselerde 26,19, Thonz de 38,30, Eisenoryd 6,00, Eisenorydul 21,11, Talkerde 3,30, Wasser, 50. Varietät von Pregratten in Throl. Der Chloritoid vom Ural thält einen Theil der Thonerde durch Eisenoryd vertreten. Hieher zbören oder stehen sehr nahe:

Der Masonit, nach Herrn Owen Mason benannt und anas zirt von C. T. Jackson (1844), Withney und Hermann. ana stellt ihn zum Chloritoid. — Rhode:Jeland.

Der Sismondin, nach dem Mineralogen Sismonda benannt nd analysirt von Delesse (1844). Ich habe ihn 1852 analysirt nd 6 Procent Tallerde gefunden, welche Delesse nicht angibt. Das Rineral ist nur eine Barietät des Chloritoid. — St. Marcel in Ziemont.

Eine sich hier anschließende Gruppe sehr ähnlicher Silicate, durch eringen Gehalt an Rieselerde ausgezeichnet, sind der Clintonit, fanthophhllit und Disterrit.

Clintonit, nach Herrn de Witt Clinton benannt, von Horton, fitch und Mather.

Diese Mineral ist von Th. Clemson zuerst (1832) unter bem Ramen Sehberlit beschrieben und analysirt worden, Thomson Robell, Geschichte ber Mineralogie.

und Richardson haben es Holmesit nach Dr. Holmes genannt (1836).

Die Analhsen von Clemson und Richardson geben 3,6—4,55 Wasser an, neuere Analhsen von Brush (1854) nut 1 Procent Wasser. Brush fand:

Riefelerde 20,18, Thonerde 38,90, Eisenorph 3,37, Talkerde 21,25, Ralkerde 13,52, Natrum 1,14, Wasser 1,04, Spuren von Kali und Zirkonerde. — Amith in Neu-York.

Die Arhstallisation ist von Horton als hexagonal bezeichnet worden, Breithaupt hält sie für klinorhombisch. Die Arhstalle sind äußerst selten. Im Stauroskop zeigt er sich nach meinen Beobachtungen einaxig und ebenso der Xanthophyllit und Disterrit.

Kanthophyllit, von karisog gelb und púddor, Blatt, benannt und bestimmt von G. Rose (1841) und von Meitendorff analysirt (1843). Seine Mischung steht der des Clintonit, mit welchem ihn auch Dana vereinigt, ziemlich nahe. — Slatoust im Ural.

Disterrit, von de doppelt und oredoog hart, wegen der zweisachen Härte auf der basischen und den prismatischen Flächen, von Breithaupt zuerst bestimmt und von mir analysirt (1847). Die Mischung steht den vorhergehenden nahe, die alkalische Basis ist aber durch mehr Talkerde und weniger Kalk vertreten. Haidinger hat das Mineral fast gleichzeitig mit Breithaupt Brandisit nach dem Grafen Brandis, benannt. — Monzoni im Fassathal.

Chonifrit, von xwelce das Schmelzen und xqırós abgesondert, durch die Leichtslüssigkeit vor dem Löthrohr von ähnlichen Mineralien unterschieden; von mir (1835) beschrieben und analysirt. Die Analyse gab: Kieselerde 35,69, Thonerde 17,12, Talkerde 22,50, Kalkerde 12,60, Eisenorydul 1,46, Wasser 9,00. — Elba.

Roganit, bestimmt von T. S. Hunt (1851). Seine Analysen geben: Rieselerbe 32,84, Thonerbe 13,37, Eisenoxyd 2,00, Talkerbe 35,12, Kalkerbe 0,96, Wasser und Rohlensäure 16,92. Die Wischung steht der des Phrosklerit nabe. — Calumet-Insel in Canada.

Gruppe der Arzillite (von argilla, Thon). Diese Gruppe ilden die Silicate, welche wesentlich nur aus Rieselerde, Thonerde nit vicarirendem Eisenoryd) und Wasser bestehen. Sie theilen sich in solche, welche mit Salzsäure Gallerte bilden oder mit Ausscheizung gelatinöser Rieselerde zersetzt werden und II. in solche, wo die ersetzung entweder ohne Gallertbildung oder überhaupt nicht mit Salzsäure erfolgt.

I. Argillite, welche mit Salzfäure gelatiniren.

Allophan, von alkogavic, anders scheinend, weil man ihn ür ein Rupsererz hielt. Das Mineral, welches zuerst Riemann 1809) beobachtete, daher auch Riemannit, ist von Stromeher estimmt und benannt worden (1816). Stromeher analysirte die upferhaltige Varietät von Gräfenthal bei Saalfeld, Bunsen eine upferfreie von Friesdorf bei Bonn. Verthier, Walchner, Vergenann u. a. haben ihn analysirt. Die Analysen zeigen zum Theil Abweichungen.

Die Inalhse von Bunsen gab: Kieselerde 22,30, Thonerde 32,18, Kissenozyd 2,90, Wasser 42,62.

Halloufit, nach dem Geologen Omalius d'Hallou, benannt von Berthier (1827). Er analyfirte zuerst eine Varietät von Anglar dei Lüttich. Die Mischung ist: Rieselerde 44,94, Thonerde 39,06, Wasser 16,00. Hieher gerechnete Varietäten von anderen Fundorten eigen zum Theil Abweichungen und einen Wassergehalt bis zu 25 Procent.

Rollyrit, von *olliveron, womit Dioskorides die sogenannte Samische Erde bezeichnete, von Karsten benannt. Der von Klaproth untersuchte Kollyrit von Schemnitz ist schon 1794 von Fichtel beschrieben worden. Berthier hat eine Barietät aus Spanien analysirt. Die Mischung ist: Rieselerde 15,0, Thonerde 44,5, Wasser 40,5.

Eamsit ober Camsin, vom Fundort auf den Samoainseln (Upola) benannt und analysirt von Silliman. Rieselerde 31,25, Thonerde 37,21, Wasser 80,45, Tallerde 4,06, Spur von Natrum und kohlens saurem Kalk.

- Schrötterit, nach dem Entdeder Schrötter (der das Minister (der das Minister) Deallinallophan nannte) benannt von Glocker. Schrötten: es analysirt (1837). Die Analyse gab: Rieselerde 11,95, Ikr 46,20, Wasser 36,30, Kalk, Eisenoryd, Rupseroryd und Spunt Schweselsäure. — Dollingerberg bei Frepenstein in Stepermui

II. Argillite, welche mit Salzfäure nicht gelatir:

Phrophyllit, von nue, Feuer, und qualltys, and Blinenstehend, wegen des Aufblätterns vor dem Löthrohr. Dies Krimurde längere Zeit für Talk gehalten, dem es sehr gleicht, kielt mann (1829) seine Selbstständigkeit zeigte. Der Fundort die sowsk wurde erst 1830 von Fiedler entdeckt. Er wurde punktigermann, dann auch von Rammelsberg, Berlin und Genaldssirt (Varietäten von Spaa, Schonen, Süd-Carolina). Tuttlissen geben wesentlich: Rieselerde 66,0, Thonerde 28,5, Wasen Schmuck, auch Bildsäule, weil er zu Schmucksachen, Figuren und Schmuck, auch Bildsäule, weil er zu Schmucksachen, Figuren und gehört hieher und ist dichter Phrophyllit. Bei Kerbeist er Bildstein. Klaproth analhsirte ihn zuerst (1797).

Archipel, von Klaproth benannt. Die cimolische Erde wirt bei Theophrast, Dioskorides und Plinius erwähnt und als Arzneimittel und zum Reinigen von Zeugen und Kleidungstraßebraucht. Klaproth hat ihn zuerst analysirt. Mit ähnliche sultat haben Flimoff, Hauer und Duchakoff Barietäten aus land und Böhmen analysirt. Wesentlich: Rieselerde 63,5, Thonak Eisenoryd 1,0, Wasser 12. — Hieher gehört der Pelicanit Liefstra, von Riew (1858), ferner, der wesentlichen Mischung das Mineral, welches Breithaupt unter dem Namen Anatials eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name won eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name won eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name won eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name won eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name won eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name wohr nicht anschwellend. v. Hauer hat es analysiert. — Vier Böhmen.

Pholerit, von φ odic, Schuppe, bestimmt und analysirt von Guile em in (1825). Bon Fins, Departement de l'Allier. Eine Barietät von Nagos hat Emith analysirt.

Die Mischung ist: Rieselerde 42, Thonerde 43, Wasser 15.

Hieher gehört ober steht sehr nahe der Tuesit Thomson's 1835), nach Tuesa, dem lateinischen Namen des Flusses Iweed in Schottland, benannt; nach den Analysen von Thomson und Rishardson: Rieselerde 44, Thonerde 40, Wasser 14, Rall, Tallerde, Fisenorydul.

Bon sehr ähnlicher Mischung ist auch der Nacrit (vom französenacre, die Persmutter) von Breithaupt, nach R. Müller: Rieselerde 46,74, Thonerde 39,48, Wasser 14,06. Freiberg in Sachsen.

Ferner hat ein Theil des sogen. Steinmark's eine ähnliche Mischung. — Das Steinmark von Rochlitz in Sachsen wurde schon 1596 beschrieben, Jul. Ernst Schütz schrieb darüber 1763 eine Absandlung "Oratio de terra miraculosa Saxoniae" etc.; es war noch 1812 officinell. — Lithomarga.

Malthacit, von $\mu\alpha\lambda \vartheta\alpha\varkappa\dot{\alpha}\varsigma$, mild, weich, nach der Aehnlichkeit mit Unschlitt, von Breithaupt (1837). Analyse von Reißner: Rieselerde 50,2, Thonerde 10,7, Eisenoppd 3,1, Wasser 35,8, Kall 0,2.
— Steindörfel in der Oberlausit.

Scarbesit, nach bem Funbort Scarborough in England, von Bern non (1829). Nach dessen Analyse: Rieselerde 10,5, Thonerde 42,5, Wasser 46,75, Eisenoryd 0,25.

Rassumssistin, nach dem Grafen Razoumoffsty benannt von John, der es (1810) analysirte. Rach einer neueren Analyse von Zellner: Rieselerde 54,5, Thonerde 27,25, Wasser 14,25, Kall 2,0, Talterde 0,37, Eisenoxydul 0,25. — Rosemütz in Schlessen.

Smelit, von σμήλη für Salbe, Seife, von Fr. Gloder (1846). Rach der Analyse von Dswald: Riefelerde 50,0, Thonerde 32,0, Wasser 13,0, Natrum, Eisenoppd, Kalk. — Telkebanha in Ungarn. Miloschin, von Herber nach dem Fürsten Milosch von Serbien getauft, von Breithaupt beschrieben (1838). Nach der Anallise von Kersten: Rieselerde 27,50, Thonerde 45,01, Chromogyd 3,61, Wasser 23,30, Kalk, Talkerde in Spuren. — Rudniak in Serbien.

Dillnit, vom Fundort Dilln bei Schemnitz benannt von Haidinger (1849). Die Analhsen von Karafiat und Hutelmann geben: Rieselerbe 23, Thonerbe 56, Wasser 21.

Lenzinit, nach dem Mineralogen Lenz benannt, von John analysirt: Kieselerde 37,5, Thonerde 37,5, Wasser 25. Kall in der Eisel.

Séverit, von Saint-Sévère in Frankreich, nach Pelletier: Rieselerde 50, Thonerde 22, Wasser 26.

Montmorillonit, von Montmorillon, Departement Haute Vienne, nach Salvétat und Damour wesentlich: Kieselerde 50, Thonerde 20, Wasser 26, Kalk, Kali.

Chromoder von Halle nach der Analyse von Duflos: Kieselerde 57,0, Thonerde 22,5, Chromoph 5,5, Eisenoph 3,5, Wasser 11,0.

Ein ähnliches Mineral ist der sog. Chromoder aus dem Departement der Saone und Loire, welchen Leschevin (1810) beschrieben und Drapiez analysirt hat.

Plinthit, von *ndividos*, Ziegel, wegen der ziegelrothen Farbe, von Th. Thomfon analysirt und bestimmt (1835). Die Analyse gab: Kieselerde 30,88, Thonerde 20,76, Eisenord 26,16, Kalk 2,60, Wasser 19,60. Antrim in Irland.

Bolus, von Bodos, Erdklumpen. Die älteren Mineralogen beziehen hieher die Erde von Lemnos, Terra sigillata, welche Haussmann als Sphragid besonders stellt. opparis heißt Siegel, die lemnische Erde wurde seit Homer dis in die neuere Zeit als Arzneismittel gebraucht, in Kugeln geformt und in diese ein Siegel gedrück, Anuvia opparis. Hentschel, Schenk, Francus schrieben eigene Abhandlungen darüber 1658, 1664 und 1676. Bergmann hat 1787 chemische Untersuchungen damit angestellt. Klaproth, Wackenroder, Löwig, Zellner (1835), Rammelsberg u. a. haben Barietäten

verschiedener Fundorte analhsirt. Die Mischung ist annähernd: Rieselserde 42, Thonerde 22, Eisenorph 12, Wasser 24.

Der ächte Sphragid von Stalimene enthält nach Klaproth 3,5 Natrum und nur 8,5 Waffer.

Die gewöhnlichen plastischen Thone enthalten im Durchschnitt: Rieselerde 40—50, Thonerde 30, Wasser 13—25 Procent und außers dem die meisten Kali, dis zu 4 Procent. Auf letzteres im Thon und damit auf seine Wichtigkeit für die Vegetation hat Fuchs ausmerksam gemacht (1838).

Der Kaslin, von einem chinesischen Wort für die Porcellanerde, ist ein Thon, dessen wesenklicher Gehalt: Rieselerde 46, Thonerde 36, Wasser 13, Eisenophd, Kalk... Er ist ein Zersetzungsprodukt verschiedener Mineralien, namentlich des Orthoklas. Forch ammer hat (1834) die Vorgänge dieser Zersetzung erläutert. Fuchs hat (1821) die Entstehung des Kaolin von Passau aus dem von ihm bestimmten Porcellanit dargethan. Al. Brongniart und Malaguti haben (1839 und 1841) aussührliche Abhandlungen darüber geschrieben, serner Berthier (1836), Boase (1837), Fournet, Blum u. a.

An die Gruppe der Argyllite schließen sich nachstehende Mineralien an, in deren Mischung wasserhaltiges Thonsilicat vorwaltet:

Cattinit, nach dem Entdecker, dem Mater Catlin, benannt von Jackson (1839). Er enthält nach Jackson's Analyse: Kieselerde 48,2, Thonerde 28,2, Wasser 8,4, Talkerde 6,0, kohlensauren Kalk 2,6, Eisenoryd, Wanganoryd. Dieses ist der sog. indianische Pfeisenstein und kommt von Coteau de Prairies am Mississipii.

Agalmatolith zum Theil. Es ist schon oben gesagt worden, daß ein Theil dieses Minerals die Mischung des Pprophyllit habe, andere sogenannte Agalmatolithe, namentlich chincsische, sind durch einen Gebalt an Kali unterschieden. Dergleichen sind von John, Klaproth, Bauquelin, Thomson und Karasiat analysirt worden. Sie ents halten Kieselerde 50—56, Thonerde 27—34, Kali 6—10, Wasser 5, einige auch Kalkerde die 6 Procent. Diese Mineralien sind nicht hins länglich gekannt und wohl zum Theil nicht von homogener Masse.

Aehnlich ist es mit den ihnen sich in der Mischung nähernden: b= phit, Opsphrtribit und Onkonsin.

Der Parsphit, von napá bei, neben und ögeirze, Serpenin. Wöges, Schlange, wegen der Aehnlichkeit der Farbenzeichnung. Er Parophtt gleicht nämlich dem Serpentin. Er ist von Hunt ile. analysirt worden. — Canada.

Der Dysputribit ist von C. U. Shepard analysirt worden (15.) welcher kein Kali angibt. Smith und Brush haben es ju 6-1. Procent in dem Mineral nachgewiesen. — Diana 20. in Reufick

Der Oniofin, von öpxworz, Aufschwellen, nämlich ver :- Löthrohr, ist von mir bestimmt und analysirt worden (1884). - Possegen im Salzburgischen. Nach Scheerer gehört dahin der :- John (1810) analysirte sogenannte Agalmatolith vom Ochsenker Schwarzenberg.

Smeltit, von sunztos, geschmiert, von Breithaupt (1Jordan hat ihn analpsirt. Er fand: Riesclerbe 51,21, Thousede 1:
Eisenorph 2,07, Talkerbe 4,89, Kalkerbe 2,13, Wasser 27,89. — 6in Untersteiermark.

Ehrenbergit, nach Ehrenberg von Röggerath benannt. I Analysen von Bischof und Schnabel stimmen nicht zusammen. Nach letzterem enthält das Mineral: Rieselerde 56,77, Thomesde 1: Wasser 17,11, Kali 3,78, Eisenoryd 1;65, Kalkerde 2,76, Talkerde 1: Wanganorydul 0,86. — Im Trachyt des Siebengebirgs. (1852)

Rhobalit, von hodalóg, rosig, bestimmt und analysirt ver I Thomson (1835). Rieselerde 55,9, Thonerde 8,8, **Eisenogy** 11. Ralt 1,1, Talterde 0,6, Wasser 22,0. — Irland.

Meurolith, von verloov. Sehne, und Misog Stein, von Th. It::
son analysirt (1835). Rieselerde 78,00, Thonerde 17,35, Eisenoger.
Ralf 3,25, Talkerde 1,5, Wasser 4,3. — Stamstead in Unter-Car-

Gonghlit, von yoyyúdoc, rund (?), von Thoreld (!analhsirt: Kieselerde 55,22, Thonerde 21,80, Eisenoryd 4,80, Talken
5,90, Kali 4,46, Natrun 0,45, Wasser 5,77, Spuren von Kali wanganorydul. Pli Kitkajärvi in Finnland.

•

Taleit, wegen der Aehnlichkeit mit erdigem Talk, von Thom: n (1835). Analyse von Tennant: Rieselerde 44,55, Thonerde 3,80, Eisenoxydul 7,70, Manganoxydul 2,25, Kalk 1,30, Talkerde 30, Wasser 6,25. — Winklow in Irland.

Der Euklas ist bereits oben beim Phenakit erwähnt. Er konnte, les wasserhaltig, auch hier angeschlossen werden.

Wasserhaltige kieselsanre Verbindungen.

2. Dhne Thonerde.

Apophytit, von ἀποφυλλίζω, entblättern, sich aufblättern vor em Löthrohr; Haup. D'Andrada nannte ihn (um 1799) Ichh pophthalm, von ίχθύς, der Fisch und ὀφθαλμός, Auge, in Beiehung auf den Perlmutterglanz der basischen Flächen; Werner anangs Fischaugenstein. — Als ein Zeolith war er schon Kinmann
etannt (1784), der ihn auch analysirte, aber den Kaligehalt übersah.
Dieser wurde im Apophyllit von Utön von Fourcrop und Bauquein aufgefunden. Berzelius hat zuerst (1824) nachgewiesen, daß
r kleine Wengen von Fluor enthalte. C. Gmelin und Gehlen
aben ihn (1816) analysirt und stimmen, abgesehen vom Fluor, die
päteren Analysen von Berzelius, Stromever, Rammelsberg
1. a. mit ihren Resultaten überein. Die Wischung ist wesentlich:
tieselerde 52,43, Kalterde 25,86, Kali 5,36, Basser 16,36. — Der
fluorgehalt ist vielleicht unwesentlich und wechselt von 0,5—1,7 Procent.

Haup nahm ihn (1801) als eine Barietät seines Mesotype (Méotype épointée). Fuchs und Gehlen zeigten (1818), daß dieser
Resotyp épointée krystallographisch und chemisch mit dem Ichthophhalm aus Tyrol übereinstimme. Die Krystallisation ist von Haup,
huchs, Mohs u. a. bestimmt worden.

Brewster hat (1816 und 1821) gefunden, daß der Apophyllit von Farve im polarisirten Licht die Erscheinungen zweiariger Arhstalle ,

zeige und wollte daher diesen unter dem Namen Tesselit als eine besondere Species betrachten, die deshalb von Berzelius angestellte Analyse erwies aber keinen Unterschied von anderen Barietäten und Biot hat dann gezeigt, daß sich die Anomalie durch eine eigenthüm: liche Blätterschichtung erkläre (1842).

Wöhler hat (1849) beobachtet, daß der Apophyllit bei einem Druck von 10 bis 12 Atmosphären und einer Temperatur von 180° bis 190° sich in Wasser löse und beim Erka'ten wieder heraustrystallisire.

Sieher geboren:

Der Oxhaverit, nach dem Fundort an den Quellen des Oxhaver auf Island, von Brewster als eine besondere Species aufgestellt. Turner hat (1827) gezeigt, daß er nur durch einen unwesentslichen Gehalt an Eisenoxyd (3,39 Procent) vom gewöhnlichen Apox phyllit sich unterscheide.

Der Albin, von albus weiß, Werner's ist theilweise zersetzter Apophyllit.

Der Aplochkor, von Fédor Holz und xdweos grün, von S. v. Waltershausen (1853), ist ein Apophyllit, in welchem ein kleiner Theil des Kali durch Eisenoxydul ersetzt ist. — Island.

Pettolith, von $\pi\eta x r \dot{o} \zeta$, zusammengezimmert, aus mehreren Stüden gefügt und $\lambda i \beta o \zeta$ Stein, von der Structur, von mir bestimmt und analhsirt (1828), Varietät von Monte baldo in Tyrol. Später sand ich ihn unter den Mineralien von Montzoni in Fassathal. In neuerer Zeit ist er an vielen Orten gefunden und von Hapes, Whitney, Kendall, Heddle u. a. analysirt worden, wesentlich mit denselben Resultaten, wie ich sie erhalten.

Die Mischung ist: Kieselerde 54, Kalkerde 34, Natrum 9, Wasser 3. Nach Heddle und Greg ist die Krystallsorm des Pektolith's die des Wollastonit's (1855): — Zu Aprshire in Schottland kommt er in safrigen Massen von fast 3 Fuß Länge vor. Rach Greg und Letts som phosphoreseiren mehrere Varietäten beim Zerbrechen.

Hicher gehört ber Stellit, von stella Stern, wegen der stern.

rmig strahligen Structur, welchen Thomson (1840) als eine bestidere Species aufgestellt hat. — Kilpatrik in Schottland. — Der smelith, von $\delta \sigma \mu \eta$, Geruch und $\lambda \iota \vartheta \delta \varsigma$, wegen des Thongeruchs im Anhauchen, von Breithaupt (1828) ist nach Adam's Analyse 849) ebenfalls Pektolith. Niederkirchen in Rheinbaiern.

Ofenit, nach Oken, als dem Stifter der Versammlung deutscher atursorscher und Aerzte, von mir benannt und bestimmt (1828). is von mir analysirte Varietät war von Rudlisat auf Disko: Eiland Frönland). Würth, v. Hauer und Connel, der eine Varietät on Faroë analysirte, haben meine Analyse, bestätigt. Die Mischung t: Rieselerde 57, Kalkerde 26, Wasser 17. Breithaupt gibt rhome ische Prismen an.

Hier gehört ober steht sehr nahe der Gurolith, eigentlich Eprolith, von Nivos Arcis, in Beziehung auf die kugliche Bildung, on Anderson (1851). Er enthält nach dessen Analyse: Rieselerde (1870), Thonerde 1,48, Kalkerde 33,24, Talkerde 0,18, Wasser 14,18. Storr auf der Insel Stye. — Rahestehend ist der Centralassit von How mit 11,4 Procent Wasser. Fundybay. Amerika.

Hodrsfilieit von S. v. Waltershausen (1853). Nach dessen Analyse: Rieselerde 43,31, Rallerde 28,70, Tasterde 8,66, Wasser 14,48 (und $\ddot{\mathbf{C}}$), Thonerde 3,14, Natrum und Rali 1,70. Palagonia am Netna.

Eepistith, von onnior für os sepine und für den sog. Meers dyaum, und Livos, Stein. Bei Werner Meerschaum. Die ersten Analysen sind von Wiegleb und Klaproth (1794). Reinere Baries läten haben Berthier und Lychnell (1826) analysirt, er ist ferner von Richter, Scheerer, Damour und von mir analysirt worden.

Die Analysen geben wesentlich: Rieselerde 54,43, Talkerde 24,36, Wasser 21,21. — Lychnell hat gezeigt, daß der Sepiolith, im luste leeren Raum über Schweselsäure getrocknet, nahezu die Hälste Wasser verliere. Er und nach ihm Rammelsberg n. a. haben irrigerweise dieses Wasser nur für hygrostopisches gehalten. A. Vogel hat schon 1818 targetban, daß man mit ähnlicher Behandlung auch den blauen

Rupfervitriol durch Entziehen von Wasser weiß machen tam. -: Sepiolith findet sich in Kleinafien, Spanien, Mähren, Griedenler

Der in dichten Varletäten wasserhaltige Steatit ift beide erwähnt.

Spadait, nach dem Mineralogen Medicis Spada wn Enannt und analysirt (1843). Die Mischung ist: Rieselerde 56.6. arbe 31,53, Wasser 11,82. — Capo di bove bei Rom.

*Aphrodit, von & pods, Schaum, analysirt von Berlin !!
Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 53,52, Talkerde 34,75. 2
11,73. — Taberg und Kangbanshytta in Schweden.

Bitrophyss, von nexoóc, bitter und peddos, das Blan. : des Gehaltes an Bitter: oder Talkerde und wegen des blames füges, von A. Svanberg bestimmt und analysirt (1839).

Die Analyse gab: Rieselerde 49,80, Talkerde 30,10, Com: 6,86, Wasser 9,83, Thonerde 1,11, Kalkerde 0,78. — Sala in Sc:

Pikrosmin, von ningos bitter und douń Geruch, beim ten, von Haidinger (1827). Nach der Analyse von Kaisesentlich: Kieselerde 55,69, Talkerde 36,17, Wasser 8,14. Engliei Presnitz in Böhmen. — Hier schließt sich der Phrallesin von nig Feuer und äddog dloog, anderer Stein, von Kischield (1820) bestimmt. Nach Arppe von wechselnder Rischurgenach Bisch of ein Zersetzungsprodukt von Augit. Finnland.

Mouradit, nach dem Apotheker Monrad benannt und her von A. Erdmann (1843). Nach seiner Analyse: Rieselerde: Talkerde 31,63, Eisenorydul 8,56, Wasser 4,04. — Bergentin Nortwegen.

Deweylit, nach dem Professor Chester Dewey benannt und stimmt von Emmons (1826). Shepard hat ihn 1830 and und Thomson 1843, welcher ihn Symnit nannte, von yvuros, weil die analysirte Varietät auf den Bare Hills, kahlen Hügeln Baltimore vorgekommen ist. Brush hat eine Barietät von

> ich eine aus Throl analhsirt. Die im Wesentlichen zusammen: Tenenben Analhsen geben: Rieselerde 40,82, Talkerde 35,33, Wasser 85.

Thermsphyllit, von Isoma, Wärme und Púdlov Blatt, wegen Aufblätterns beim Erhipen, von A. E. Nordenstiöld benannt 38) und von Arppe, Hermann und Northcote analysirt. Die alvsen zeigen Differenzen. Der Gehalt an Rieselerde ist 41 bis 43 weent, an Talkerde 35—39, an Wasser 11—13, Thonerde 1,7—5,9, Li 0—3,2, geringe Menge Natrum und Eisenorydul. — Hopansur Pitkaranda in Finnland.

Hydrophit, von Ödosą Wasser und Ophit, d. i. Serpentin, von Svanberg (1839) analysirt, enthält: Rieselerde 36,19, Talkerde 1,08, Eisenoxydul 22,73, Wasser 16,08, Thonerde 2,89, Mangan: 19dul 1,66, Spur von Banadinsäure. — Taberg in Schweden.

Hieher gehört nach den Analysen von Smith und Brush der enkinsit, von C. U. Shepard (1852) beschrieben und nach dem inder Jenkins benannt. — Monroe in Neu-York.

Serpentin, von serpens, die Schlange wegen der fledigen Farbenseichnung, vielleicht auch weil er als ein Mittel gegen Schlangengift alt. — Der Stein war schon den Alten bekannt und heißt bei Diossorides opirizz, von öpis, Schlange, ebenso dei Plinius, welcher hon erwähnt, daß daraus Gefäße gedreht werden. Der Name Sersentin sindet sich bei Ferrandus Imperatus (1672); man hat den Serpentin auch zum Tall gestellt und theilweise mit dem Rephrit versechselt. Als eine Species von Steatites führt ihn auch Wallerius n (1778). Durch seinen "edlen Serpentinstein" war schon 1750 zöblit berühmt; seine Tugenden verzeichnet eine zu Ende des 17. Jahrzunderts zu Freiberg gedruckte Instruction, welche mit den Serpentinsvaaren in's Ausland-abgegeben wurde, man erfand auch Serpentinstincturen, Villen und Pflaster, die in Zöblit verlauft wurden.

Die ersten Analysen von Kirwan, Gerhard, Bayen und Spenevig sind theils mit unreinem Material angestellt worden, theils an sich sehlerhaft, Gerhard gibt kein Wasser an, die übrut : Gehalt an Thonerde zu 20 Procent. Die Analysen von habe: Knoch (1790) geben ebenfalls kein Wasser an.

Die Bittererbe hat (im Mineralreich zum erstenmal) Nammen In Jahr 1759 im Serpentin nachgewiesen. John und Bax:. haben ihn mit Resultaten analysirt, welche den sehr zahlricht zu nachekommen. Unter diesen sind besonders zu nennen die Inden Lychnell (1826) (vorzüglich mit schwedischen Barietäten, die sultate für die noch gegenwärtig angenommene Rormalmischung: sind. Danach ist diese: Kieselerde 44,14, Talkerde 42,97, Bassa

Die darauf bezügliche Formel ist schon von Almroth mit Analyse des Picrolith (1818) berechnet worden. — Gewöhnlicht kleiner Theil der Talkerde durch Eisenorydul (2—6 Process) eit Daß auch Chrom als färbendes Mittel vorkommt, daben ihn Rose, Klaproth, Richter u. a. nachgewiesen, Stromericauch in mehreren Spuren von Nickeloryd.

Die Arhstallsormen, in welchen der Serpentin zuweilen withaben verschiedene Deutung erhalten. Haidinger hat dergleichen als ächte Arhstalle beschrieben. Duenstedt zeigte (1836) an Libes Serpentin's von Snarum in Norwegen, daß sie mit dus Chrysolith's übereinstimmen und hält sie für Pseudomorphola. nau, Scheerer und Hermann suchten sie als ächte Artierweisen, letztere als heteromere mit Chrysolith, d. i. isomerstöchiometrisch abweichender Mischung. Breithaupt zeigte (1831) und G. Nose (1851), daß auch Serpentine in Amphibolsormen vorsommen. Gegenwärtig sind diese Artierallgemein als Pseudomorphosen anerkannt. (Bergl. Blum Pseudomorphosen." 1843 und D. Bolger. Die Entwicklungser Wineralien 2c." 1855).

Die ächten Serpentine zeigen sich als amorph. — Der Mit nach gehören hieher ober stehen sehr nahe:

Der Marmolith, Marmalith, von µæqµæiqw, id: wegen starken Glanzes, bestimmt und analysirt von Ruttel!

boken und an anderen Orten in Nordamerika. — Mineralien dieses verens sind auch von Banuxen, Shepard, Lychnell u. a. anaitet worden. Banuxen und Lychnell (1826) erwiesen den Marktith als Serpentin.

Der Pikrolith, von nexoos, bitter, wegen des Gehaltes an thererbe, und Mos Stein, von Hausmann bestimmt. Ist wie err gesagt, nach der Analyse von Almroth (1818) Serpentin. — Eberg in Schweben.

Der Vorhauserit, von Kenngott nach dem k. k. Bauinspektor Vorhauser benannt. Analysirt von J. Dellacher. Monzoni Fleimserthal in Tyrol.

Der Williamsit, nach dem Finder Williams benannt, von Hepard (1848) ist nach Hermann's Untersuchungen (1851) Serpentin.

Der Retinalit, von haring, Harz, wegen des harzähnlichen risehens, von Thomson (1835) ist nach Hunt's Analyse ebenfalls Expentin. — Canada.

Der Chrystil, von Lovoóg Gold und rldog, Faser, ist von ir bestimmt worden (1835). Steht in der Mischung dem Serpentin Hr nahe, ist aber krystallinisch. Dahin der sog. schillernde Asbest on Reichenstein in Schlesien und der Metazit, von peraka, Seide, vn Breithaupt (1832) nach der Analyse von Kühn. — Schwarzenberg in Sachsen. — Durch Umwandlung aus Chrysotil (nach Rennsott), vielleicht auch aus Amphibol scheint der Aplotil, von kólov, Jolz und rldog, Faser, entstanden zu sehn. Bei Werner Bergholz. Inalysitt von Hauer (1853). — Sterzing in Throl.

Brocent) gehören: ber Baltimorit, von Baltimore, von Thomson 1843) und der Antigorit, nach dem Antigoriothal benannt, beschrieben von Wiser (1839) und analysirt zuerst von E. Schweiter (1839), welcher aber später seine Analyse als unrichtig erklärte, worauf Brush und Stockar-Escher genaue Analysen anstellten. — Hais vinger hält den Antigorit als von krystallinischer Bildung und nach seinem Berhalten zum Dichrostop für optisch zweiarig (1849).

Den eisenhaltigen Serpentinen steht in der Mischung sehr nahe ist sibrigens krystallinisch, der Bastit, nach dem Fundort "die Baste" auf dem Harz, oder Werner's Schillerstein. Die erste Rachricht von ihm giebt v. Trebra in seinen "Ersahrungen vom Innern der Gebirge." 1785. Man nannte ihn auch schillernde Hornblende. Heher hat ihn (1788) zuerst analysirt; die Analyse ist wie viele der damaligen Zeit ganz sehlerhaft und giebt 23 Procent Thonerde und kein Wasser an. Er wurde dann von J. F. Gmelin und Drappier analysirt, die genauere Kenntniß seiner Rischung gaben aber die Analysien von Köhler (1828). Der Talkerdegehalt beträgt gegen 27 Procent, der Eisenorydulgehalt 11 Procent. Das Rineral enthält-auch die 2,3 Procent Chromopyd.

Auch der Dermatin, von Sequa, Haut, weil er gleichsam als Haut andere Mineralien überkleibet, schließt sich nach den Analysen von Ficinus an die Serpentingruppe an. Er ist von Breithaupt (1832) bestimmt worden und sindet sich im Serpentin bei Waldheim in Sachsen.

Billarsit, nach dem Natursorscher Villars benannt und bestimmt von Dufrenop (1842). Nach dessen Analyse zeigt er sich als ein Hydrat des Chrysolith (mit 5,8 Procent Wasser). Nach hermann (1849) hat er die Krystallsorm des Chrysolith und ist als ein Zerzsehungsprodukt desselben anzusehen, wie auch G. Rose annimmt. Finz det sich zu Traversella.

Thorit, nach bem nordischen Donnergott Thor, von Berzelius, welcher in diesem seltenen Mineral die Thorerbe (1828) entdeckte. Eine früher von ihm für neu gehaltene Erde dieses Namens hatte sich nach seinen weiteren Untersuchungen als ein Pttererdephosphat erwiesen. In der Mischung des Thorits sind nach der Analyse von Berzelius vorwaltend: Rieselerde 19,31, Thorerde 58,91, Wasser 9,66, den Rest bilden kleine Mengen von Eisen- und Manganopyd, Uranopyd, Kalkerde, Kali 2c. Bergemann hat die Analyse mit gleichen Resultaten (1852) wiederholt. — Der Fundort ist Löwön bei Brewig in

torwegen. — Rach Nordenstiöld befindet sich das größte bekannte tück von Thorit in der Mineraliensammlung zu Christiania. Es wiegt $4^{1}/_{2}$ Grammen.

Nach den Untersuchungen von Damour und Berlin (1852) ihört hieher der Orangit, ein Mineral, welches bei Brevig vorsemmt und von Krant nach der orangegelben Farbe den Namenchalten hat. Bergemann hat es (1851) analysirt und glaubte das ryd eines eigenthümlichen Metalls darin gefunden zu haben, welches er donarium nannte, nach dem germanischen Gotte Donar, dem norsischen Ihor. Damour zeigte (1852), daß Bergemann's Donarryd von der Thorerde von Berzelius nicht verschieden seh und hnlich Berlin, welcher den Orangit nur für eine reinere Barietät on Thorit erklärte, als sie Berzelius analysirte. Bergemann at dann ebenfalls die Identität des Donarogyds und der Thoretde nerkannt. Der wesentliche Gehalt dieses reineren Thorits ist: Kieselzde 17,5, Thorerde 71,3, Wasser 7,0.

Ratapleiit, von xarándsog, xarandsiog, voll, angefüllt, sehr eich; in Beziehung auf das Zusammenvorkommen mit anderen seltem Mineralien, von P. H. Weibpe (1850). Die Analysen von K. L. Sjörgen geben: Rieselerde 46,83, Zirkonerde 29,81, Natrum 10,83, talk 3,61, Wasser 8,86, Eisenoppdul und Thonerde. — Sjörgen laubte später, daß die als Zirkonerde bezeichnete Erde eine andere erschiedene Erde seh, Berlin zeigte aber (1853), daß die beobachteten differenzen nur scheindar, und daß die Zirkonerde der Zirkone in Kleesäure benso löslich seh als die Zirkonerde des Katapleiit, an welcher Sjörgen egen die gewöhnlichen Angaben eine solche Löslichkeit beobachtet hatte.

Weibye hielt die Urpstallisation für klinorhombisch, Dauber rkannte sie als hexagonal (1854). — Lambe bei Brevig in Rorwegen.

Tachpaphaltit, von raxus schnell und äquatos, abspringend, weil as Mineral beim Zerschlagen des Muttergesteins sehr leicht herause pringt, von Weibpe benannt und beschrieben (1853). R. J. Bere in hat es analysirt; die Analyse konnte aber wegen Rangel an Platerial nicht vollständig durchgeführt werden. Es ergab sich als Aobell, Geschieber der Mineralogie.

wesentlicher Gehalt: Kieselerde 34,58, Zirkonerde 38,96, Kole :: Eisenord 3,72 und 12,32 Procent einer vorläusig sin Uman gesprochenen Erde. — Krageröe in Norwegen.

Alvit, von Alva bei Arendal, benannt und bestimmt with Forbest und T. Dahll (1855). Die Analyse gab: Kieselicht: Pttererde 22,01, Thorerde? 15,13, Thon: und Berillerde 14,11.5° oryd 9,66, Wasser 9,32, Zirkonerde 3,92, Kalk, Ceroph, Such

Rieselsaure Verbindungen mit Fluorverbindunger

Topas, benannt von der Insel Topazos im rothen Receder Chrysolith des Plinius. Joh. Jonston erwähnt im als Topazius recentiorum, Xanthium.

Romé de l'Isle (1783) hat mehrere Arhstallsormen des beschrieben, dessen Spaltbarkeit schon Hendel (1737) beobade: Rrystallisation ist weiter durch Haup und Monteiro (Antider baperischen Akademie 1811—1812) untersucht worden, samt Kupffer (1825) und G. Rose (Reise nach dem Ural 1837) welcher zuerst die Formen der russischen Topase aussührlichen kahlreiche Messungen hat v. Kokschardwangestellt und in "Materialien 2c. Bd. II. 1854—1857" einen umfassenden über die höchst mannigsaltige Arhstallreihe dieses Mineralie welchen er durch 76 theils perspectivische Zeichnungen theils kann nen erläutert hat. Es kommen die 28zählige Combinationen we

Haup hat schon (1801) die Phroelectricität des Topaies tet, Untersuchungen hierüber haben Erman (1829), Hanselt und P. Rieß und G. Rose (1843) angestellt. Nach lesture der Topas wie der Prehnit zu den centralspolarischen Krokales hat zwei gegen einander gekehrte electrische Aren, die in der Scholles diagonale der basischen Fläche liegen oder die stumpsen Seiter des Prisma's verbinden. Die analogen Pole fallen in der Diagonale zusammen, die antilogen liegen nach außen in den

Seitenkanten. — Stark electrisch werben die brasilianischen Topase, zur sehr schwach die russischen und sächsischen. Der Topas wurde on Marggraf (1776), Bergmann (1780), Wiegleb (1786), Bauquelin und Lowis (1801) chemisch untersucht, doch unvollsommen. Erst Klaproth gab eine genauere Analyse und erkannte den Fluorsehalt (1807). Er wurde darauf ausmerksam gemacht durch den beseutenden Gewichtsverlust des Topas in starkem Feuer, zum Theil zuch durch Marggraf's Beobachtung, daß er bei der Destillation nit Schweselssäure eine Art von Sublimat gab. Die Flußsäure war, ils Marggraf seine Versuche anstellte, noch nicht bekannt. Klaproth zah im sächsischen Topas 5 Procent, im brasilianischen 7 Procent Flußspathsäure an; Vauquelin setzte den Gehalt der Flußsäure in mehreren Topasen zu 17—20 Procent an.

Weitere Untersuchungen wurden von Berzelius (1815) angestellt, der Fluorgehalt aber erst (1843) von Forchhammer genau bestimmt. Rach seinen Analysen besteht der Topas aus: Rieselerde 35,19, Thonerde 54,76, Fluor 17,37. Forchhammer nahm neben dem Thonsilicat ein Rieselssuch an, Rammelsberg fügt auch ein Aluminiumstuorid dazu.

Nach Sainte: Claire Deville und Fouqué ist in den weißen Topasen eine größere Menge Sauerstoff durch Fluor ersetzt als in den gelben. — Nach Delesse enthält der brasil. Topas 0,22 Sticktoff.

Hieher gehört der Phrophysalith, von moe Feuer, und gevalle Blase, weil er in starkem Feuer kleine Blasen entwickelt, von Berzeslius und Hisinger benannt (1815) und analysirt. Werner nannte ibn Physalith. — Fahlun.

Brewster glaubte nach dem Verhalten im polarisirten Licht die brasilianischen Topase anders zusammengesetzt als andere (1822); er fand den Reigungswinkel der optischen Azen nicht constant. Er wech: selt in verschiedenen Varietäten von 43—65°. — Das staurostopische Verbalten ist von mir untersucht worden (1855). — Bekannte Fund: orte für den Topas sind Brasilien, der Ural, Schnedenstein im sächsischen Voigtland, Aberdeenshire in Schottland. Die größten Arhstalle kommen im Ural vor, in der Sammlung des Bergeorps zu Petersburg

ein solcher von 31 Pfund und 43/4" lang und 41/2" did. Tie der stätten im Aduntschilongebirge find wahrscheinlich schon um 1723 kirr gewesen, den Schneckensteiner Topas erwähnt schon Hensel 1755

Die Beobachtung, daß der gelbe Topas durch Glüben wirden, machte zuerst der Juwelier Dumelle zu Paris im Jahr." Ein geschnittener schöner Topas von 4 Karat kostet ungesühr wirden von 6 Karat 550 u. s. w. In der Mischung nahe stehend und the von den Mineralogen zum Topas gerechnet ist der Phinit, von Muschicht, in dichtgedrängten Theilen, von Haup. Werner's schilliger Berill, im Jahr 1816 stellte er ihn zur Sippschaft der I.

In diesem Mineral hat Bucholz die Flußsäure schon war 1804 entdeckt. Es wurde dann von Vauquelin und Alexianalhsirt und gab der letztere nur 4 Procent Flußsäure an. In naue Analhse gab Forchhammer (1843). Die Mischung in abweichend von der des Topas, wesentlich: Rieselerde 38,52, Italischen schwinkt aber der Phinit mit dem Topas übereinzuler (Mineralspstem 1852). — Der Phinit sindet sich zu Altenberg in Experiment

Chondrodit, von xóvdoos, Korn, (Pille). — Dieses Kinnton Bruce in NeurYersey entdeckt worden, dann zu Pargae in land, und ist von Berzelius benannt und zuerst die Bancin Pargas von d'Ohsson (1817) analysist worden, ohne das tu säure gesunden wurde. Diese wurde von Seybert (1822) im fanischen Chondrodit nachgewiesen; nach Alger hat sie stüden Dr. Langstaff von New-York entdeckt. Berzelius und Bonst sanden sie (1824) in der Varietät von Pargas. Die Amerikans iten das Mineral nach Bruce — Brucit und Seybert auch einen besonderen Namen nach dem amerikanischen Kine: Maclure — Maclureit.

Die erste Analyse mit Berücksichtigung des Fluors ist ver ibert (1824), er wurde dann weiter von Thomson und weiter von Rammelsberg (1841) analysirt. Die Mischung ist wie Kieselerde 37,28, Talkerde 50,06, Magnesium 5,11, Fluor

Haup hat die Krystallisation zuerst (1821) bestimmt und ein chiefes Prisma angenommen, Dana nahm die Arpstalle nach einigen Wessungen auch für klinorhombisch (1850), ebenso Willer (1852), Die neueren Untersuchungen am humit haben gezeigt, daß das Sp. stem das rhombische ist, zuweilen mit klinorhombischem Typus. Dieser Humit, zuerst vom Grasen Bournon (1817) beschrieben und nach dem Vicepräsidenten der geologischen Gesellschaft in London Hume, benannt, findet sich auf dem Monte Somma und wurde schon (obwohl ohne besondere Begründung) von Monticelli und Covelli (1825) für Chondrodit gehalten. G. Rose hat (1833) darin Flußjäure nachgewieseu und nahm die Arpstallisation für klinorhombisch (1833), während sie Phillips als rhombisch bestimmt hat. Hierüber bat Marignac (1847) umfassende Untersuchungen angestellt, welche den rhombischen Charakter der Arpstalle darthun. Diese Untersuchungen sind durch A. Scacchi (1851) noch bereichert worden, welcher drei rhombische Arhstalltypen und für jeden eine besondere Stammform angenommen hat. Diese Formen lassen sich übrigens nach Rammels: berg, Dana und Marignac auf eine zurückführen. — Bergleiche Hessenberg (Mineral. Notizen. 1858).

Der Humit ist von Marignac unvollständig analysirt worden, ausführliche Analysen hat Rammelsberg (1852) gegeben, die Barieztäten der drei Typen unterscheiden sich durch verschiedenen Fluorgehalt, im Allgemeinen ist die Mischung die des Chondrodit's.

Lithisnit und Leutsphan, die auch hier anzureihen wären, sind bereits oben bei Glimmer und nach Phenakit erwähnt worden.

Riefelfanre Verbindungen mit Chlorverbindungen.

Sodalith, von voda und AcFós, Soda Stein, wegen des Ratrumgehaltes.

Der grönländische Sodalith ist von Ekeberg und Thomson (1811) analysirt worden, der vom Besuv von Dunin-Borkowsky

(1816) und Arfvedson (1821), der vom Ilmengebirg von E. Hofmann (1830) und G. Rose (1839). Ferner haben ihn Whitney
(1847), Borc (1849), Rammelsberg u. a. untersucht. Die Mischung
ist wesentlich: Kieselerde 37,60, Thonerde 31,37, Natrum 19,09, Ratrium 4,74, Chlor 7,2. — Das Gelatiniren mit Säuren wurde zuerst
von Hauh bemerkt. — Ueber die eigenthümlichen Zwillingskrostalle
des Sodalith haben Naumann (1830) und Hessenberg (1856) geschrieben, das Rhombendodekaeder giebt schon Graf Bournon an.

Endialyt, von &vdiálvrog, leicht aufzulösen, von Strome per benannt und analysirt (1819), wobei der Gehalt an Chlor zuerst dargethan wurde. Trommsdorf hatte schon (1801) die Zirkonerde darin aufgefunden und ebenso Gruner (1803), welcher das Mineral für einen eigenthümlichen Granat hielt. Pfaff analysirte ihn (1820) und glaubte einen neuen. dem Tantal ähnlichen Stoff darin gefunden zu haben, welchen er Lantaline nannte, sich später aber überzeugte, daß es Kieselerde gewesen seh. Rammelsberg untersuchte ihn (1844) und zeigte, daß das Eisen als Oxydul enthalten seh. Die Mischung ist: Kieselerde 49,92, Zirkonerde 16,88, Eisenoxydul 6,97, Mangansoxydul 1,15, Kalkerde 11,11, Natrum 12,28, Kali 0,65, Chlor 1,19.

Nach L. Svanberg enthält die Zirkonerde des Eudialpt zwei eigenthümliche Erden, die er aber nicht vollständig untersucht hat (1845).

Rach N. B. Möller und Damour, der (1857) betreffende Analysen anstellte, gehört der Eukolit auch zum Eudialyt. Der Eukolit ist von Scheerer (1847) als eine eigenthümliche Species bezeicht net und von Euxolog, leicht zufrieden gestellt, getauft worden, weil das Mineral im Vergleich mit dem ähnlichen Wöhlerit mit der Eisensords-Basis sich begnügt, da die Zirkonerde-Basis nicht ausreichend vorhanden ist. Scheerer giebt bei seiner Analyse kein Chlor an, wie Damour es nachgewiesen hat.

Die Krystallisation des Eudialyt ist von Weiß, Brooke, Levy, und aussührlich von Miller (1841) untersucht worden.

Porcellanit, Porcellanspath, aus welchem die Porcellanerde von Passau entstanden, von Fuchs benannt und bestimmt (1818). Fuchs

pat ihn zuerst analhsirt und einen Verlust von 2 Procent von einem zrößeren Wassergehalt hergeleitet, als er sich durch gewöhnliches Auszilühen sinden lasse. Ich analhsirte eine derbe Barietät (1834) mit ihnlichem Verlust und habe weder Fluor noch Chlor darin aufsinden önnen. Schafhäutl hat ihn (1844) analhsirt und 1,94 Chlorkalium zefunden, welches in starker Rothslühhitze entweicht. Außerdem stimmen die Analhsie überein. Nach der von Schafhäutl ist die Mischung: Lieselerde 49,20, Thonerde 27,30, Kalkerde 15,48, Natrum 4,53, Kali 1,23, Wasser 1,20, Chlor 0,92.

Obernzell bei Passau. Meistens in ansangender Zersetzung oder zanz zu Kaolin zersetzt, wie Fuchs gezeigt hat.

Kieselsauere Verbindungen mit Schwefel- und schwefelsauern Verbindungen.

Hann, nach Haup benannt, von Bruun: Reergaard (1807); Sismondi und Moricchini hatten ihn vom Monte Lazio Latialith zetauft. Bauquelin und L. Gmelin (1814) haben ihn zuerst ana: ipsirt. F. Barrentrapp analysirte ihn 1840, Whitney 1847 und Rammelsberg. Die Analyse von Gmelin differirt von den späteren namentlich im Alkali: Gehalt, welchen sie zu 15 Procent Kali angiebt, während diese fast nur Natrum angeben.

Wesentlich ist die Mischung: Rieselerde 34,19, Thonerde 28,51, Ralserde 10,37, Natrum 11,48, Rali 4,35, Schweselsäure 11,10. — Wonte Somma. Laven des Laacher: See's. — L. Gmelin: Observationes oryctognosticae et chemicae de Hauyna. 1814.

Von sehr äbnlicher Mischung, mit etwas weniger Schweselfäure, ist der Rosin oder Rosean, nach dem braunschweigischen Bergrath R. W. Rose, benannt von Rlaproth (1815). Rose hatte ihn 1808 beschrieben und wegen einer vermutheten Aehnlichseit mit Spinell — Spinellan genannt. Rlaproth hat ihn zuerst analhsirt, giebt

1 Procent Schwefel, aber keine Schwefelsäure an; diese ist von Bergemann, Varrentrapp und Whitney gefunden worden. — Laacher See.

Rasurstein; lasur, lasurd oder Azul soll im Arabischen blau bebeuten. Früher führte er den Namen Lapis lazuli und besteht schon eine Abhandlung de laplde lazuli von Sebit vom Jahr 1668. Marggraff untersuchte ihn zuerst (1768) und Rinmann (1785) doch nur unvollsommen, sie erwiesen, daß er kein Aupser Schalte, wie man früher geglaubt hatte. Klaproth analysirte ihn (1795), doch ist die Analyse ebenfalls mangelhaft und giebt kein Akali an. Daß der Lasurstein in Rhombendodekaedern krystallisire, haben zuerst Clement und Desormes (1807) beobachtet, sie haben auch das Ultramarin genauer analysirt und den Gehalt an Natrum und Schwefel (1806) ausgefunden. — Bei Wallerius wird der Lasurstein zu den Zeolithen gerechnet, er erwähnt, dieser Stein seh der Sapphirus des Plinius gewesen, auch daß Boetius von Boot (Histor. Lapid.) über die Art, das Ultramarin zu präpariren, geschrieben habe.

Die Analhsen von L. Gmelin, Barrentrapp (1840), Köhler und andern differiren so merklich, daß die Mischung nicht auf eine Formel gebracht werden kann. Die Kieselerde beträgt gegen 45 Procent, die Schweselsäure bis 5,9 Procent, die Basen sind Thonerde, Kalkerde und Ratrum. — Den ersten gelungenen Versuch, den Lasurstein, als Ultramarin, künstlich darzustellen, verdankt man C. G. Gmelin (1827).

Nach Breunlin (1856) ist die Farbe des künstlichen Ultramarins von Fünffach Schwefelnatrium herrührend und dieses mit einer nephelinähnlichen Mischung verbunden. Wilkens, Gentele u. a. haben darüber Arbeiten publicirt (1856).

Nach Nordenskiöld ist die blaue Farbe des Lasursteins von einem sehr ungleich vertheilten Pigment herrührend und das Mineral selbst an sich farblos (1857). — Sibirien, Tibet, China, der Besud 2c.

Ittnerit, nach dem Entdecker v. Ittner, von C. G. Gmelin (1822) benannt und analysirt, mit ähnlichen Resultaten von Whiten et (1847). Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 35, Thonerde 29,

Stalkerbe 6. Natrum 12, Kali 1,2, Schwefelsäure 4,6, Chlor 1,3, Wasser 10... — Bis jest nur auf dem Kaiserstuhl im Breisgau vor: Zekommen.

Stolopsit, von σχόλοψ, Splitter, wegen des splittrigen Bruches, von mir bestimmt (1849). Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 44, Thonerde 18, Eisenoryd 2,5, Kalt 15,5, Natrum 12, Kali 1,3, Schweselsäure \$1,1, Chlor 0,56. — Bis jest nur auf dem Kaiserstuhl im Breisgau vorgekommen.

Rieselfanere Verbindungen mit borsancrn Verbindungen.

Datslith, von darkopal, theilen, vertheilen, und listog, Stein, tvegen der körnigen Absonderung der derben Varietäten. Das Mineral wurde (um 1805) von Esmark entdeckt und bestimmt. Es ist auch von ihm eine Analyse angegeben, wonach der Borsäuregehalt 31 Procent betrüge. Klaproth hat ihn (1806) analysirt und mit ähnlichen Resultaten Stromeper, Du Menil, Rammelsberg, Bechiu. a. Die Mischung ist: Rieselerde 38,15, Vorsäure 21,60, Kalkerde 34,67, Wasser 5,58.

Die Arhstallisation wurde von Hauy als rhombisch bestimmt, von Levy, Mohs und Haidinger als klinorhombisch, nach Brooke und Miller (1852) ist sie rhombisch (mit klinorhombischem Typus), ebenso nach den Messungen von P. Heß (1854), dagegen klinorhombisch nach F. H. Schröder (1856) und Dauber (1858). Nach Senarmont deutet das optische Berhalten auf das klinorhombische, nach meinen Untersuchungen das Verhalten im Staurostop auf das rhombische System. — Arendal, Andreasberg, Toggiana in Modena 2c. Hieber der Humboldtit, nach Humboldt benannt von Levy. — Theiß in Tyrol.

Betrpolith, von Sousmann bestimmt (um 1808). Esmark

vermuthete nach dem Verhalten vor dem Löthrohr einen Gehalt an Borsäure und Gahn und Hausmann haben ihn nachgewiesen. Sine vollständige Analyse hat Klaproth (1810) gegeben und Rammelsterg hat ihn (1840) wiederholt analysirt. Er hat nach ihm die Mischung des Datoliths mit der doppelten Nenge Wasser. — Arendal.

Danburit, nach Danbury in Connecticut, benannt und bestimmt von Ch. U. Shepard (1840), der das Mineral auch analysirte, ohne die Borsäure zu sinden. Diese wurde zuerst von Erni nachgewiesen, dazu Kali und Natrum (1850). Smith und Brush haben ihn (1853) analysirt und eine größere Wenge Borsäure, aber keine Alkalien gestunden. Nach ihren Analysen besteht das Nineral wesentlich aus kieselborsaurer Kalkerde mit 48 Kieselerde, 27,7 Borsäure und 22,4 Kalkerde.

Dana hat (1850) die Krystallisation als klinorhomboidisch bestimmt.

Axinit, von ákivy, Beil, in Beziehung auf die Arpstallform, von Haup.

Der Axinit wurde von Romé de l'Isle unter dem Ramen Schörl transparent lenticulaire angeführt, Werner nannte ihn nach dem Fundort Thum bei Ehrenfriedersdorf Thumerstein. Klaproth hat ihn zuerst (1787) analysirt, ohne die Borsäure zu sinden, ebensowenig fand sie Bauquelin und Klaproth bei einer zweiten Analyse im Jahr 1810. Die Borsäure wurde darin zuerst von A. Bogel im Jahr 1818 nachgewiesen und Wiegmann bestätigte (1821) diesen Mischungstheil durch eine Analyse der Barietät von Tresedurg am Harz und gab sie zu 2 Procent an. Die ersten genauen Analysen sind die von Rammelsberg (1841).

Die Varietät von Disans gab: Kieselerde 44,57, Borsäure 4,50, Thonerde 16,37, Eisenoryd 9,67, Manganoryd 2,91, Kalkerde 20,19, Talkerde 1,73, Kali,0,11.

Die Arhstallisation ist von Haup bestimmt worden, von Phillips, Mohs, Haidinger und Neumann, welcher auch versucht hat den Arhstallen ein rechtwinkliges Arenkreuz zu Grunde zu legen. Deutlichen Trichroismus hat Haibinger am Azinit beobachtet 3-45). — Rieß und Rose zeigten, daß dessen Arpstalle zwei elektiche Azen haben, welche mit keiner krystallographischen Aze zusamersfallen.

Gruppe bes Turmalins.

Der Rame Turmalin, von Turmale, ist zeilanischen Ursprungs. i e erste Nachricht bavon giebt eine Schrift mit bem Titel "Curiöse Deculationes bei Schlaflosen Nächten — von einem Liebhaber, der rumer Gern Speculirt." Chemnit und Leipzig 1707. 8. rin erzählt, daß anno 1703 die Holländer einen aus Oftindien von zilon kommenden Edelstein, Turmalin oder Turmale, auch Trip mannt, zum erstenmal nach Holland gebracht hätten, welcher die igenschaft habe, daß er die Torfasche auf der heißen oder glühenden orfkohle nicht allein, wie ein Magnet das Eisen, anziehe, sondern uch wieder abstoße. Er werde daher von den Holländern Aschentrecker, . i. Aschenzieher genannt. — In Frankreich machte Lemerh (1717) iesen Stein zuerst bekannt, hielt aber seine Anziehungskraft für magetisch. Erst Linné (1747), Aepinus (1756), Wilson (1759), nd Wilke (1766) erkannten die Electricität an ihm und bestimmten ie Lage der Pole. Bergmann hat (1766) darüber Experimente ingestellt. (Bergl. den allgemeinen Theil dieser Geschichte der Minealogie.) Beiter untersuchte ihn mineralogisch Rinmann (1766) und eschrieb ihn Wallerius (1778) unter dem Namen Zeolithes elecricus und stellte ihn mit dem Basalt, dessen Arpstallform er habe, n ein Genus zusammen. — Bei Werner hieß er Strahlschörl, bann Zchörl, electrischer Schörl. Das Wort Schörl stammt vom schwedis vischen Storl, spröde, und wurde zuerst von-Cronstedt gebraucht. Romé de l'Isle hat einige seiner Arpstallformen beschrieben; eine ziemlich ausführliche Arbeit barüber haben wir von Haup (1801), welcher zwölf Combinationen erwähnt. Er machte zuerst darauf auf: merkam, daß die Prismen an den beiden Enden meistens mit verschiebenen Flächen ausgebildet sind und daß der electrische positive Bol mit dem Ende zusammenfalle, welches die meisten Flächen zeige, der negative Pol dagegen mit dem entgegengesetzten. Er bespricht aussährlich, wie die betreffenden Experimente anzustellen sehen und beobachtete auch, daß Fragmente eines im electrischen Zustand besindlichen und zerbrochenen Arhstalls dieselbe Polarität zeigen wie der ganze ungetheilte Arhstall. Er zeigt auch, daß der sog. Aphrizit, von äpolow, ich schäume (wegen des Verhaltens vor dem Löthrohr), welchen d'Andrada als eine besondere Species ausgestellt hatte, weil er glaubte, es sehle ihm die Eigenschaft der Phro-Electricität, vom Turmalin nicht verschieden seh und gehörig behandelt, wie andere Varietäten dieses Minerals electrisch werde.

Haub unterschied den Rubellit, von rabellus, roth, unter diesem Namen schon bei Kirwan (1796) erwähnt, als Tourmaline apyre (feuerfest) und erwähnt, daß dieser Turmalin im Jahre 1790 aus Sibirien nach Moskau gebracht worden seh und daß ihn zuerst Lhermina genauer beschrieben habe. Ueber die Stellung des Rusbellit von Rozena (des sog. krystallisierten Lepidolith von Estner und Lenz) ist er noch zweiselhaft.

Die eigenthümliche Lichtabsorbtion in der Richtung der optischen Aze, welche der Turmalin zeigt, ist schon von Wallerius (1778) beobachtet worden, aber nicht genau. "Id peculiare nonnulli habent, sagt er, quod dum transversim inspiciuntur, sint opaci, secundum longitudinem vero, vel secundum polos dum inspiciuntur, sunt pellucidi, quod curiosum phaenomenon non omnibus competere dicitur, ansam tamen cogitandi praedet, peculiarem in hoc lapide esse particularum connexionem et ab illo nexu vim electricam, attractivam et repulsivam, per materiam calorisicam agitatam saltem ad partem dependere." — Man sieht, daß die Richtungen verwechselt sind.

Die älteren Analysen von Bergmann, Bauquelin, Klaproth und Bucholz (bis 1811) sind mangelhaft. Die Borsäure als Mischungstheil wurde von Lampadius und A. Bogel entdeckt (1818), !

1 Breithaupt hatte nach einer von ihm angenommenen Gestaltungetheorie bie Bermuthung ausgesprochen, daß ber Turmalin wie ber Boracit Stithion in den betreffenden Species von Arfvedson und Grur (1820).

Die ersten genaueren Analysen sind von C. G. Gmelin (1821 \pm 1827). Er theilte (1827) vie Turmaline in vei Klassen: 1. Lithion: Ttige Turmaline. 2. Kali: und Natrumhaltige Turmaline. 3. Tali: Dehaltige Turmaline. Hermann veröffentlichte (1846) eine Reihe Manalysen und glaubte als einen wesentlichen Mischungstheil auch blensaure annehmen zu müssen, die er fast in allen bis zu 2,5 Prozut gefunden hatte. Er theilt die Turmaline in Schörl, Achroit und Libellit. Sie haben nach ihm zwar dieselbe Krystallisation, aber verziedene Mischung, die durch die gewöhnliche isomorphe Vertretung icht auf dieselbe Formel gebracht werden können.

Eine noch umfassendere Arbeit hierüber haben wir von Ramse elsberg (1850), welcher Fluorsieselgas als die Ursache des Aufslähens vieler Turmaline bei heftigem Glühen nachwies und daß dieses icht von entweichender Rohlensäure herrühre, wie Hermann, der in Fluor fand, angenommen hatte. Er sindet übrigens auch bei en mit 30 Turmalinen verschiedener Fundorte angestellten Analysen erschiedene Rischungen. Er unterscheidet zwei Hauptgruppen und zehrere Unterarten:

- I. Lithionfreie Turmaline.
 - 1. Magnefia : Turmalin.
 - 2. Magnesia: Eisen: Turmalin.
 - 3. Eisen : Turmalin.
- II. Lithionhaltige Turmaline.
 - 1. Eifen : Mangan : Turmalin.
 - 2. Mangan-Turmalin.

Dafür wäre wohl besser zu setzen gewesen eisenhaltiger und eisenstreier Lithionturmalin, ober diese Unterscheidung überhaupt aufzugeben, denn die Mangan: Turmaline enthalten gewöhnlich kaum 3 Procent Wanganord. — Rammelsberg hat auch in mehreren Turmalinen Borsäure enthalte. Das Zutressen war aber nur zufällig, denn Breith qupt hatte diese Säure auch im Anatas, Andalusit, Dioptas n. a. verklindigt (1819).

Spuren von Phosphorsäure gefunden. Als allgemeinsten Ausdruck giebt er in seiner Mineralchemie (von 1860) die Formel $R^2 \ddot{S}i + n \frac{R}{B} \ddot{S}i$.

Bergl. Kenngott, Situngsberichte der Wiener Akademie 1854.

Ueber die Beziehung der Electricität zur Arpstallsorm des Turma lin's sind, außer von Hauh, Untersuchungen angestellt worden von Erman (1829), Fr. Köhler (1830), G. Rose (1836), welcher besobachtete, daß das Ende der Turmalinprismen, bei welchen die Flächen des Hauptrhomboeders (von 133°) auf die Flächen des gewöhnlich vorkommenden dreiseitigen Prisma's aufgesetzt sind, bei abnehmender Temperatur immer negativ electrisch wird, das andere Ende, wo die Rhomboederslächen auf den Kanten dieses dreiseitigen Prisma's ruhen, dagegen positiv electrisch; serner von Hankel (1839), P. Rieß und G. Rose (1843), und von J. M. Gaugain u. a.

Die Eigenschaft bes Turmalins, das Licht zu polarisiren, wurde von Seebeck 1813 und Biot 1814 entdeckt; daß bei der Lichtabsorbtion bei rechtwinklich gekreuzten Aren auch etwas weniger Wärme durchgehe, beobachtete Forbes (1835) und Melloni (1836).

Die siberischen Rubellite sind geschätzte Ebelsteine, sie gelten, von 5 Linien Länge und entsprechender Breite 70—200 Rubel. Die grünen, meistens aus Brasilien, gelten das Karat 3—4 Gulden.

Thonerde und thonsaure Verbindungen.

Rornnd, nach einem indischen Wort. Die blauen Barietäten heißen Sapphir, die rothen Rubin. Schon bei den Griechen Zeingeroog. Hieher auch der Aftrios, über welchen Güthe (1810. Ueber den Astrios:Edelstein) eine Abhandlung schrieb. Als saphirus bei allen Mineralogen erwähnt, daneben auch rubinus bei A. Boetius v. Boot (1609), S. A. Forsius (1613), Ol. Wormius (1655) u. s. w. Die Varietäten, welche Korund genannt wurden und noch bei Werner eine eigene Species bildeten, hat man vorzäglich durch einen Herrn

Breville kennen gelernt, welcher eine große Menge davon aus Maabar nach Europa brachte und 1798 eine Abhandlung darüber schrieb. Der Graf von Bournon und Haup erhielten von ihm das Material u ihren krystallographischen Bestimmungen und Klaproth zur chemichen Analyse. Graf Bournon bestimmte schon 8 Hexagonppramiben. Daß Rubin und Korund wesentlich einerlei sepen, erkannte, mit Be: 🗅 zützung einiger Beobachtungen von Brochant, Haup (1801), da er ich von der Gleichheit ihrer Spaltungsform überzeugte, auch ben Sapphir stellte er dazu, obwohl ihm damals noch einige Zweifel über viefe Bereinigung blieben, denn abgesehen von andern Berhältnissen zlaubte er auch bemerkt zu haben, daß die doppelte Strahlenbrechung des Korunds seinem Telesie, wie er Rubin und Sapphir zusammen nannte, nicht zukomme. Er fagt von dem Namen "Télésie, c'est-àdire, corps parsait, leitete ihn baher von rédeoic, Bollenbung, ab. — Romé de l'Isle hatte übrigens schon Andeutungen gegeben, daß Korund, Sapphir, Rubin und der sog. orientalische Topas zusammen= gehören. — Der Korund wurde von englischen Mineralogen, seiner Härte wegen, auch Adamantine-Spat genannt, Diamanispath, und Werner hat einige Barietäten unter diesem Namen als eine besondere Gattung aufgeführt. Solchen Diamantspath ober Demantspath analysirte zuerst Rlaproth (1787). Es war chinesischer Korund. Die Analyse, namentlich das Aufschließen des Minerals, machte die größten Schwierigkeiten und selbst bei wiederholtem elfmaligen Schmelzen mit kaustischem Kali konnte eine Probe von 240 Gran nicht voll: ständig aufgeschlossen werden. Dabei zeigte sich ein Gemenge von Riesel: und Thonerde so eigenthümlich im demischen Berhalten, daß er die Vermuthung aussprach, es könne außer der gefundenen Thon: erde vielleicht noch eine eigenthümliche Erde in dem Mineral enthalten seyn, welches seine weiteren Arbeiten aber widerlegten. Gleichwohl nahmen andere Chemiker die angebeutete Erde als erwiesen an und nannten sie Demantspatherbe ober Korunderbe. Den Sapphir hatte schon Bergmann (1777) analysirt und ebenso ben Rubin. Nach ihm entbielten sie außer Thonerde etwas Kalf und Gifen, auch 35-39

Procent Rieseletbe. Klaproth zeigte, daß diese Analysen unrichtig sehen und fand im orientalischen Sapphir 98,5 Procent Thonerde und keine Rieselerde. Die späteren Analysen von Muir (1835), H. Rose u. a. haben ebenfalls gezeigt, daß im reinen Korund keine Rieselerde vorhanden und daß die bei den Analysen gefundene von der gebrauchten Reibschale aus Chalcedon hergekommen sep.

Die Farbe des Rubin und Sapphir ist bisher des kostbaren Materials wegen nicht genau untersucht worden. Sie rührt ohne Zweisel von einem Chromgehalt her, wie die künstlichen Bildungen dieser Mineralien von Gaubin (1837), Elsner (1840) und namentlich von Sainte-Claire-Deville und H. Caron (1858) erweisen. Lettere stellten durch Glühen von Fluoraluminium mit etwas Fluorchrom unter Mitwirkung von Borfäure violettrothe Rubine dar und ebenso blaue Sapphire manchmal beibe zugleich neheneinander. Warum ein: mal die rothe und dann auch die blaue Farbe erschien, ist nicht aufgeklärt. — Die Krystallisation bes Korunds ist nach Bournon und Haup, weiter von Phillips, Mohs, Brooke u. a. bestimmt worden. v: Kokscharow hat (1853) die Formen der Varietäten vom Ural beschrieben. — Mancher Sapphir zeigt in reflektirtem Licht einen sechsstrahligen Schein. Babinet hat ihn burch eine gitterförmige Structur feiner Schichten in den Arpstallen erklärt, welche die Richtung der Diagonalen des hexagonalen Prisma's ober seiner basischen Fläche hat. — Die schönsten Rubine und Sapphire finden sich im Reiche der Birmanen, auf Ceplon, in der Tatarei.

Der Preis eines Ikarätigen Sapphirs als Schmucktein ist ungefähr 15 fl., der Rubin kostet das Doppelte. Haben die Korunde in
der Farbe Aehnlichkeit mit Topas oder Amethyst, so werden sie durch
den Beisat "orientalisch," also orientalischer Topas 2c. von den Juwelieren unterschieden und bezeichnet. — Die größten Krystalle von
Korund, zum Schleisen übrigens nicht geeignet, sinden sich im Ural.
Im Museum des Berginstituts zu Petersburg wird unter andern ein
Krystall von 3 Decimeter Länge und 2 Decimeter Dicke ausbewahrt.
Der Korund des Urals im anstehenden Gestein ist im J. 1828 von

m Stabs-Capitan des Betg-Ingenieur Corps Barbot de Marni tdeckt worden, in dortigen Geröllen fand ihn Professor Fuchs von 1823 und benannte ihn zu Ehren des Senators Soimonow Soimonit."

Der Smirgel, wahrscheinlich der ouvoes der Griechen, ist ein areiner Korund. Ein berühmter Fundort desselben ist die Insel Naxos.

Gruppe bes Spinelle.

Dic Spinelle sind Verbindungen von Thonerde oder einem isovorphen Oxyd, mit Talkerde oder einem sie vertretenden isomorphen Rischungstheil, R + N.

Mit vorwaltend nichtmetallischen Mischungstheilen gehören hieher:

1. Der gewöhnliche Spinell (Talkerbe: Spinell). Die Abstammung Namens ist unbekannt. Rach Hausmann gehört hieher ber Avitoak des Theophrastus und der Carbunculus des Plinius. Der Name Spiuellus findet sich bei Boetius v. Boot (1647), bei päteren wieder seltener bis J. Th. Klein (1758), Walch (1762) 1. s. w. Er wurde als eine Abark bes Rubin angesehen, bis Romé e l'Isle auf den Unterschied in der Kryftallisation ausmerkam nachte. Klaproth hat ihn zuerst (1789) analysirt, die Analyse aber ils nicht genügend (1797) wiederholt und dabei erst die Bittererde zefunden, die ihm bei der ersten Analyse entgangen war. Er fand 3,25 Procent dieser Erde und giebt außer der Thonerde zu 74,5, noch 15,5 Procent Rieselerde an. Bauquelin, der ihn um 1800 analy: sixte, fand keine Rieselerde und erwähnt den Chromgehalt, giebt aber auch nur 8,5 Procent Talkerbe an, da man diese noch nicht scharf von der Thonerde zu trennen verstand. Erst Abich (Dissert. chem. de Spinello, Berol. 1831) zeigte die wahre Zusammensetzung, wonach der Spinell wesentlich: Thonerde 72, Talkerde 28.

Daß der rothe Spinell mit Borax geschmolzen ein smaragbgrünes Glas gebe, hat schon Wallerius beobachtet.

Die Arpstallisation ist von Romé be l'Jele, Haup und Graf Bournon bestimmt worben.

Der als Ebelstein dienende Spinell kommt meistens aus Oftindien und Robell, Geschichte der Mineralogie.

Ceplon. Schöne Steine von 5 Karat werben zu 1000 Fres. und auch höher bezahlt. — Der hochrosenrothe heißt bei den Juwelieren Rubin: Spinell, der blaßrosenrothe Rubin: Balais (Rubis-balais), der gelblich: rothe Rubicell.

Wie der Spinell vom ähnlichen gebrannten Topas mit dem Staurostop leicht zu unterscheiden sep, habe ich gezeigt (Staurostop. Unters. 1855).

2. Der Plesnaft, von Aléovaopos, Ueberfluß, wegen der mit dem Oktaeder vorkommenden Trapezoederflächen, von Hauy, wurde zuerst von Delametherie (1793) unter dem Namen Zeilanit als eigene Species angeführt. Collet-Descotils hat ihn (1797) zuerst analysirt, mit Resultaten, welche mit einigen späteren Analysen von Laugier und Abich (1830) ziemlich übereinstimmen. Neuere Analysen von Erdmann, Bogel, Scheerer zeigen, daß der Gehalt an Talkerde und Eisenorydul mannigsaltig wechselt. Der letztere beträgt von 8—18 Procent. Die Krystalle von Franklin enthalten wesentlich: Thonerde 66, Eisenorydul 11, Talkerde 22.

Fundorte sind Tyrol (Montsoni), der Besud und Warwick in Neu-Pork, wo im J. 1825 von S. Fowler sehr große Arpstalle entdeckt wurden; man fand Oktaeder von 3—4 Zoll Kantenlänge.

- 3. Der Chlorospinell, von xlwoóg grün und Spinell, von G. Rose zuerst bestimmt (1842), im Ural aufgefunden von dem Berg-Ingenieur-Capitän Barbott. de Marni (1833). Rach H. Rose's Analysen (1842) ist das Mineral ein Talkspinell, in welchem eine kleine Menge Thonerde durch Eisenoryd (8,7—14,7 Proc.) vertreten ist. — Slatoust im Ural.
- 4. Der Hercinit, vom lateinischen Namen des Böhmerwaldes, silva hercinia, bestimmt von M. Zippe (1839). Ist nach der Anaschse von Quadrat (1845) fast reiner Thoneisenspinell: Thonerde 61,17, Eisenorydul 35,67, Talkerde 2,92. Findet sich dis jetzt nur zu Natschein und Hoslau in Böhmen.

Nach Breithaupt war dieses Mineral schon früher unter dem Namen Chrysomelan bekannt.

Andere Spinellartige Verbindungen werben in der Klasse der Wetalle erwähnt werden, Gahnit, Magnetit 2c.

Die Species der Spinellgruppe, welche in der Natur vorkommen und noch mehrere andere, namentlich Chrommangan: Eisenorydtalt: Spinelle 2c. sind von Ebelmen (1851) künstlich dargestellt worden, indem er die betreffenden Mischungstheile mit Borsäure zusammenschmolz und diese durch anhaltendes, oft mehrere Tage andauerndes Erhipen wieder durch Berklüchtigen trennte.

Als zersetzte oder in Zersetzung begriffene Talkspinelle werden von Dana nachstehende Mineralien angesehen. Es sind Verbindungen von Talkerde-Aluminat mit Talkerdehydrat und scheinen wesentlich dieselbe Mischung zu haben:

Houghit, nach dem Entdecker Dr. Hough, benannt und bestimmt von C. U. Shepard (1851). — Sommerville.

Böldnerit, nach bem Capitan Böldner, benannt und analissirt von Hermann (1847). Thonerbe 17,65, Talkerbe 38,59, Wasser 43,76. — Ural.

Hototaltit, Wassertalt, bestimmt von Hochstetter (1843). Hochstetter fand darin noch Rohlensäure, die er auch für wesentlich hielt. Nach Hermann (1849) ist das Mineral Bölcknerit. — Snarum in Norwegen.

Chrysoberill, von Xovoo's Gold und Berill, von Werner. Der Name findet sich schon bei Plinius angeblich für eine Barietät des Berills. Die nächsten an den werthvollsten meergrünen, sagt er, sehen die Chrysoberylli, — paulo pallidiores, sed in aureum colorem exeunte sulgore. — Roch zu Klaproth's Zeit wurde er von den Mineralogen zum Theil mit dem Chrysoleith verwechselt. Klaproth analysirte (1795) den brasilianischen Chrysoberill, ebenso Arsvedson (1822). Sie übersahen die Berillerde, welche zuerst von H. Sepbert (1824) im Chrysoberill von Haddam in Connecticut sowohl als im brasilianischen ausgesunden wurde. Sie gaben auch Rieselerde an, deren Thomson (1835) nicht erwähnt. H. Rose und Awdezew (1843) baben dann gezeigt, daß die Rieselerde unwesentlich ist und

baß die Mischung des Minerals: Thonerde 80,28, Berillerde 19,72; ein Theil der Thonerde durch Eisenophd und eine Spur von Chromsophd vertreten. Hauh, der ihn Chmophan nannte, von χυμα, Welle und φανός leuchtend, wegen des Opalisirens, bestimmte zuerst seine Arhstallisation, G. Rose (1839) und Descloizeaux haben sie ausführlich untersucht.

Der Chrysoberill von Haddam in Connecticut ift zuerst von Bruce im Jahr 1810 an Haup geschickt worden, er wurde damals in Amerika für Korund gehalten. Der Ural'sche Chrysoberill wurde im Jahr 1833 entdeckt. Den eigenthümlichen Farbenwechsel von dunkelsmaragdegrün und colombinroth, je nachdem ein Krystall bei restectirtem oder transmittirtem Lichte (besonders Kerzenlicht) betrachtet wird, entdeckte v. Perowsky im Jahr 1834. Im polarisirten Licht untersuchte diese Erscheinung und den Pleochroismus der Krystalle v. Lenz und Haiz din ger zeigte dann (1849), daß ihnen ein deutlicher Trichroismus zukomme.

Da diese Farbenerscheinung den Ural'schen Chrysoberill besonders kennzeichnet, so machte der D.=B.=Intendant von Nordenskiöld den Borschlag, denselben Alexandrit zu nennen, da das Mineral gerade am Tage der Bolljährigkeit des Großfürsten Alexander Nicolajes witsch in Sibirien entdeckt wurde, wozu noch kommt, daß grün und roth die militärischen Hauptsarben des russischen Reiches sind. Die Drillingskrystalle haben öfters 1—2 Zoll im Durchmesser.

Reine Chrhsoberille find sehr geschätzte Edelsteine und werden von 5—6 Linien Größe mit 600 Frcs. bezahlt. Die meisten dazu brauch: baren kommen aus Brasilien.

Eine eigenthümliche Verbindung des Spinell-Aluminat's mit einem Thonfilicat scheint der Saphirin von Stromeper zu sehn, wegen der Aehnlichkeit mit Saphir so benannt. Er sindet sich in Grönland und ist im Jahr 1819 von Stromeper und (1849) mit gleichen Resultaten von Damour analysirt worden. Die Nischung ist wesentlich: Kieselerde 14,83, Thonerde 65,92, Talkerde 19,25.

Eis und thadrate.

Die Eisbildung und die Eigenschaften des Eises sind schon rühzeitig studirt worden. Die dabei stattfindende Ausdehnung hat rancherlei Experimente mit staunenswerthen Resultaten veranlaßt. upghens füllte im J. 1667 ein fingerdickes eisernes Rohr mit Wasser, erschloß es sorgfältig und setzte es starker Rälte aus; er fand nach 2 Stunden das Rohr an zwei Stellen geborsten. Es hatte sich das is mit einer Kraft ausgedehnt, wie sie etwa entzündetem Schießpulver xtommt. Aehnliche Verfuche mit kugelförmigen Gefäßen aus Metall, Mas 2c. wurden von der Afademie del Cimento in Florenz auseführt. Muschenbroek berechnete die Kraft, mit der ein solches defäß von Kupfer zersprengt wurde, auf 27,720 Pfunde. Mairan at darüber eine umfassende Abhandlung geschrieben (Diss. sur la lace. Paris 1735 und 1749). Daß ruhig stehendes Wasser unter en Gefrierpunkt erkaltet werden könne, ohne sich in Eis zu verwaneln und die Eisbildung erst bei Bewegung eintrete, ist zuerst von ahrenheit (1724) beobachtet worden. Ueber die Schneekrhstalle hat hon Reppler berichtet (1619), Erasmus Bartholin (1660), r. Martens (1671), Scheuchzer (1721), Engelmann (1747), relcher 420 Schneefiguren abbildete, W. Scoresby (1820), welcher 5 dergleichen Figuren bekannt machte, u. a. Clarke gibt an, daß r im Winter 1821 große Eistrystalle von Rhomboeberform mit Binkeln von 120° und nach den Flächen spaltbar, beobachtet habe. ine gute Abhandlung über die Bildung der Eiskrystalle hat Marx eschrieben (Schweigger u. Schwag. Sdl. 1828 B. 54). Das schwarze reuz im polarisirten Lichte hat er am Eis 1827 beobachtet; damit ar die von Mohs (1824) ausgesprochene Meinung, daß die Schneepstalle vielleicht ähnliche Bildungen sepen, wie sie vom Cerussit bekannt nd, beseitiget. Brewster beobachtete (1834) sehr stumpfe Rhomoeder, Breithaupt auch die Flächen von Hexagonppramiden und immt eine folde von 80° Randftw. als Stammform an (1832).

Wallerius, Souhmader (die Arpftallisation bes Gifes 1844)

und J. F. A. Franke (Schneekrystalle 2c. 1860) geben auch Formen von Schneesternen an, welche, wenn sie wie die gewöhnlichen der basischen Fläche entsprechen, nicht auf das hexagonale System, sondern eher auf das quadratische beziehbar sind. Bernhardi hat (1821) die Bereinigung solcher Formen nachzuweisen gesucht.

Die ganz eigenthümliche Stellung der Individuen in den Gebilden der Eiszapfen und daß sie gewöhnlich alle über einander in derselben Richtung mit unter sich parallelen und zur Zapfenaze rechtwinklichen Axen liegen, habe ich im polarisirten Lichte nachgewiesen (1858). — Eine sehr vollständige Zusammenstellung der Analysen von Mineralwässern geben die Jahresberichte von Kenngott.

Hydrate.

Brucit, nach Dr. Bruce in Neu York, benannt von Brewster, von Arch. Bruce bestimmt (1810) und analhsirt, und mit ähnlichen Resultaten von Fyse, Stromeyer, Wurtz, Smith, Brush u. a.

Die Mischung ist Talkerde 69, Wasser 31. — Findet sich zu Hoboken in Neu-Jersey, Texas, Insel Unst.

Der Name Brucit ist von Gibbs auch dem Chondrodit gegeben worden.

Hieher gehört der Nemalith, von võuce, Faden, und Mos, Stein, von Nuttal bestimmt und analysirt (1823). Whitney zeigte (1849), daß der sog. Nemalith nur eine mit etwas kohlensaurer Magnesia gemengte fasrige Varietät von Brucit sey. Die Analysen von Rammelsberg und Smith und Brush (1853) führten zu demselben Resultat. Die letzteren Chemiker zeigten auch, daß der Lancasterit, nach Lancaster County in Pennsylvanien, welchen Silliman d. j. (1850) als eigene Species ausgestellt hat, nur ein Gemenge von Brucit und Hydromagnesit sey.

Diaspor, von diankeigw, zerstreuen, d. i. vor dem Löthrohr zerstäuben, von Haup. Das Mineral wurde zuerst von Lelievre beobachtet und von Haup 1801 näher untersucht. Bauquelin hat es zuerst analysirt. Seine Resultate stimmen wesentlich mit denen

späterer Analytiker, Children, Dufrenop, Löwe u. a. überein. Aus Children's Analyse berechnete Berzelius (1823) die noch geltende Formel Al H, wonach die Mischung: Thonerde 85, Wasser 15. — Die Arystallisation wurde von Haup und Phillips, genauer von G. Rose (1837), Haidinger (1845), Marignac, Kenngott und von Kolschardw (1858) bestimmt.

Der Diaspor, von welchem lange kein Fundort bekannt war, wurde im J. 1830 von Dr. K. G. Fiedler im Ural entdeckt, nacht dem G. Rose (1829) ein aus Beresowsk stammendes Mineral im Besitze des Bergmeisters Bölkner als Diaspor erkannt hatte. Um 1845 wurde er in Schemnitz aufgefunden.

Sibhst, nach dem Oberst Sibbs benannt, von Sbenezer Emmons (1823). Torreh hat die zuerst bekannt gewordene Barietät von Richmond in Massachusetts analysirt, wonach das Mineral Al H³ = Thonerde 65,54, Wasser 34,46.

Im J. 1840 entdeckte G. Rose unter Mineralien des Ural ein Thonerdehydrat, welches ihm von dem Diaspor und Gibbsit verschieden schien und taufte es als eine neue Species Hydrargillit, von ödwo, Wasser, und ägyillog, Thonerde. Nach der Analyse von Hermann (1848) ist aber das Mineral dasselbe Thonerdehydrat, welches Torreh Gibbsit genannt hat, dagegen sand er, daß dieser Gibbsit von Richmond ein Thonerdehhosphat seh (1848): Somit schien es geeignet, das angebliche Phosphat Gibbsit zu nennen und das Thonerdehydrat Hydrargillit. Im J. 1853 zeigten aber L. Smith und G. J. Brush, daß reine Proben von Gibbsit von Richmond allerdings die von Torreh gefundene Zusammensehung haben und daß von Hermann wohl ein unreines Gemenge analysirt worden seh. Somit gebührt dem zuerst gegebenen Namen Gibbsit die Geltung.

In Brasilien habe ich den Gibbsit in dem früher sogenannten Wavellit von Villa ricca erkannt und (1847) eine Analyse desselben publicirt, welche v. Hauer (1853) bestätigt hat.

Rieselerdehydrate, die sich dem Opal anschließen, sind:

Der Randanit, bon Randan am Pup de Dome, von Salvetat

(1848). Ist nach bessen Analyse 2 Si + H = Wasser 9,04, Kieselerde 90,96. — Kommt auch in Algier vor.

Der Michaelit, von der azorischen Insel St. Michael, von Webster (1835) bestimmt, Si # = Wasser 16,35, Kieselerde 83,65.
— Ein ähnliches Hydrat scheint der Glossecollit Shepard's zu sepn.

An die Gruppe der nicht metallischen Mineralien schließt sich ein bis jett vereinzelntes Vorkommen einer ungebundenen alkalischen Erde an, der Perikas, von Rege, ringsum und xdav, spalten, benannt und bestimmt von A. Scacchi (1841). Besteht nach seiner Analyse und einer von Damour (1849) aus Bittererde mit etwas Eisenspydul. — Vesuv. — Ebelmen (1851) hat ihn bei hoher Temperatur durch Einwirkung von Kalk auf borsaure Bittererde künstlich krystalslistet erhalten, Daubrée (1854) durch Einwirkung von Chlormagnes sium auf Kalk.

II. Gruppen der metallischen Mineralien.

Arsenik und Arsenikverbindungen.

Gediegen Arsenicum, accented, accented, accented, deterted beißt männt lich; das arabische arsa naki bedeutet "tief in den Körper eindringendes Unglückgift." Bei den älteren Mineralogen auch Scherbenkobalt.

Die ältesten Angaben über Arsenik betreffen dessen Schwefelverbindungen und die atsenichte Säure, so bei Aristoteles, Theophrast (welcher achievezov ober apaevezov gebraucht), Geber (im 8. Jahrh.), Avicenna (im 11. Jahrh.), Basilius Balentinus im (15. Jahrh.) u. s. w.

Vom metallischen Arsenik spricht Albertus Magnus (im 13. Jahrh.). Henkel lehrte ihn durch Sublimation darstellen (1725). Brandt (1733), Marggraf und Hahnemann haben Untersuschungen darüber angestellt, serner Maquer, Scheele, B. Rose,

Berzelius u. a. (Vergl. Bergmann Opusc. II. 272). Die rhomboedrische Krystallisation hat zuerst Breithaupt (1828) beschrieben. —
Erzgebirge, Harz. — Hieher gehört der Arsenikglanz Breithaupt's,
welcher von Kersten (1828) analysirt worden ist. Er enthält 3 Procent
Wismuth. Sein merkwürdiges Verhalten vor dem Löthrohr habe ich
ausstührlich (1831 Charakteristik 2c.) beschrieben. — Grube Palmbaum
bei Marienberg in Sachsen.

Realgar, ein von den Alchimisten gebrauchtes Wort unbekannter Abstammung, auch risigallum, Zavdapaxy, Sandarach.

Ueber den Sandarach der Alten schried Lehmann (1761 Physical. chym. Schriften). Bei Werner "Rothes Rauschgelb," letteres angeblich vom italienischen rosso gelo, woraus Roßgel, Rauschgeel und endlich Rauschgelb, womit man das Operment bezeichnete; um dann die rothe Verbindung zu benennen gebrauchte Werner das angeführte seltsam lautende "Rothes Rauschgelb," welches Spätere in Rauschroth umgeändert haben.

Die Mischung des Realgars ist von den älteren Chemikern verschieden angegeben worden. Bergmann (1786) bestimmt den Schwesel im Realgar von Puzzuoli zu 16,67 Procent, Sage wie im Operment zu 33,33 Procent, Westrumb zu 20 Procent u. s. w. Klaproth (1810) und Laugier fanden die Mischung nahezu wie sie gegenwärtig angenommen ist — Schwesel 30, Arsenit 70.

Haup (1801) bestimmte die Krystallisation ähnlich wie Romé de l'Isle als rhombisch; sie wurde als klinorhombisch zuerst richtig bestimmt von Mohs (1820). Die Krystallreihe ist ausführlich bearbeitet worden von Philipps, Levy, Miller (1852), Descloizeaux, Scacci, Heffenberg u. a.

Dem Realgar nähert sich in der Mischung der Dimorphin, von dipologos doppelgestaltig, von A. Scacchi (1842); nach dessen Analyse bestehend aus Schwefel 24,55, Arsenik 74,55; die Arystallisation ist rhombisch und zeigt zweierlei Arystallreihen, worauf sich der Name bezieht. — Solsatara von Puzzuli bei Neapel.

Operment, von auripigmentum, schon bei Plinius, orpiment

der Franzosen. Werner's "Gelbes Rauschgelb." Die älteren Analysen sind unrichtig. Westrumb bestimmt den Schwefel (1785) zu 20 Procent, später (1801) nur zu 10 Procent, Kirwan zu 20 Procent, Thenard zu 42,8. Klaproth (1810) bestimmte ihn zuerst der geltenden Annahme nahe, zu 38 Procent.

Die Mischung ist als analoges Sulphuret gegenüber der arsenichten Säure: Schwefel 39, Arsenik 61.

Die Kryftallisation ist von Mohs und Levy bestimmt worden.

Naghag in Siebenbürgen, Felsöbanha, Tajowa 2c. in Ungarn sind bekannte Fundorte für schöne Bildungen von Realgar und Operment.

Arsenit, arsenichte Säure. Schon bei Avicenna im 11. Jahrh. als arsenicum album besonders beschrieben; er macht auch auf seine gistigen Wirkungen ausmerksam. — Von Karsten (1800) Arsenikblüthe genannt.

Die genauere chemische Zusammensetzung erwies zuerst Proust (1803), Thenard (1814); Berzelius (1811), bestimmte den Sauersstoffgehatt im Jahr 1817 zu 32 Procent, später wieder zu 24,2. Die Mischung ist, Proust's Bestimmung sehr nahe kommend: Arsenik 75,81, Sauerstoff 24,19.

Die oktaedrischen Krystalle haben schon Bergmann und Romé de l'Isle beschrieben. Die interessante Dimorphie der arsenichten Säure wonach sie auch in den rhombischen Formen des Antimonophes vorkommt, ist von Wöhler (1833) entdeckt und durch Mitscherlich festgestellt worden.

Die Umwandlungen der sog. glasigen arsenichten Säure sind zuerst von Fuchs (1833) durch den Uebergang vom amorphen zum krystalzlisirten Zustand richtig erklärt worden, und Hausmann hat sehr merkwürdige Beobachtungen darüber mitgetheilt. (Ueber Molekularbewegungen 1856). — Beim Arystallisiren einer im Rochen bereiteten salzsauern Lösung der glasartigen (amorphen) arsenichten Säure zeigt sich nach Hose ein starkes Leuchten, welches von einer Lösung der porcellanartigen (krystallisirten) Säure nicht bemerkt wird. Pogg. Ann. 35. 1835.

Pharmatolith, von páquaxov, Gift, und distog, Stein. Dieses Mineral ist zuerst von Selb beobachtet und von Karsten (1800) benannt worden. Klaproth hat (1802) die Varietät von Wittichen im Fürstenbergischen analysirt mit ähnlichen Resultaten, wie sie Rammelsberg (1845) von einer Varietät von Glücksbrunn in Thüringen erhielt. Die Mischung ist:

Arseniksäure 51,16, Kalkerde 24,87, Wasser 23,97. Die Krystallisation ist von Haidinger bestimmt worden.

Hieher gehört der Pikropharmakolith, welchen Stromeper (1818) analysirt und benannt hat. Es ist in seiner Mischung nur ein kleiner Theil der Kalkerde durch Bittererde vertreten, worauf sich auch das Pikro-, von neugos, bitter, bezieht. — Riegelsdurf in Hessen.

Haidingerit, nach Haidinger, vom Brongniart benannt. Haidinger hat das Mineral, dessen Fundort unbekannt, krystals lographisch zuerst (1825) bestimmt und Turner hat es analysirt. Die Mischung ist: Arseniksäure 56,87, Kalkerde 28,81, Wasser 14,32.

Berzelit, nach Berzelius benannt und bestimmt von Kühn (1841). Nach deffen Analyse:

Arseniksäure 56—58, Kalkerbe 21—23, Talkerbe 15,6, Manganorpbul 2—4, Wasser 0,3—2,95. Langbanshytta in Schweden.

Der Name Berzelit, Berzeliit, Berzelin und Berzelianit sindet sich außerdem als Synonymum für Petalith, Mendipit, Thorit, einem Spinell von la Niccia bei Nom, einer Varietät von Haupn und für das Selenkupser.

Hasser 29,07. — Banat.

Andere Arsenikverbindungen werden beim Kupfer, Blei, Eisen 2c. erwähnt werden.

Antimon und Antimonverbindungen.

Sediegen Antimon. Das Antimonmetall heißt arabisch Athimad, artse bei den Griechen, stidium bei den Römern. Der Rame Antimonium kommt bereits dei Constantinus Africanus, welcher um 1100 lebte, vor, daher eine Ableitung von Antimonachum, gegen den Mönch, in Bezug auf eine Anekote bei Basilius Valentinus (im 15. Jahrh.) wenig Wahrscheinlichkeit hat. Danach habe Basilius Valentinus beobachtet, daß seine Antimonialien den Schweinen sehr gut bekommen und sie sett gemacht hätten und babe zu gleichen Zweck solche Präparate seinen Klosterbrüdern gegeben, die aber davon gestorben sehen. — Von ihm wurde schon das metallische Antimon aus den Erzen geschieden. — Spießglanz.

Das natürlich vorkommende gediegen Antimon ist zuerst von Swab in der Silbergrube zu Sala in Schweben entdeckt worden (1748). Im Jahre 1780 fand man davon eine Quantität von gegen 2 Ctr. an zwei verschiedenen Stellen in den Gruben von Chalanches bei Allemont im Departement de l'Isère. Dieses hat Sage (1781) untersucht und für eine Verbindung von Antimon mit 16 Procent Arsenik erklärt. Klaproth hat dann das von Andreasberg am Harz (1802) untersucht und wesentlich nur Antimon gefunden.

Haup hielt die Arhstallisation für tesseral, Mohs zeigte zuerst die rhomboedrische Form. — Zusammengesetzte Zwillingsbildungen besichrieb G. Rose. (Ueber die Arhstallisation der rhomboedrischen Mestalle. Pogg. Ann. 77. 1849.)

Balentinit, nach Basilius Valentinus, von Haidinger benannt. Antimonoppd. Antimonblüthe. Bei Werner Weißspießglanzerz. — Antimonphyllit.

Die erste Nachricht von dem Vorkommen dieses Minerals ward von Mongez d. j. mitgetheilt, welcher es (1783) zu Chalanches entidecke, dann vom Bergrath Rößler in Prag (1787) und vom Prosessor Hacquet in Lemberg (1788). Klaproth hat es (1789) untersucht und als Antimonogyd erkannt.

Die Krystallisation des gediegen Tellurs ist zuerst von Phillips (823), dann von Mohs, Breithaupt, G. Rose (1849) u. a. unterscht und als hezagonal bestimmt worden. — Facebay in Siebenbürgen.

Die Verbindungen des Tellurs mit Gold, Silber, Blei 2c. siehe i diesen Metallen.

Molybdan.

Molybbanit. Bei Werner Wasserblei. Wurde lange sür ein leierz gehalten und auch mit dem Graphit verwechselt. So von ott (1740), Duist u. a., wozu nicht nur eine gewisse physikalische chnlickseit, sondern auch der Umstand beitrug, daß das Mineral mit salpeter verpusst wie der Graphit. Wallerius stellte es zu den isenerzen. Scheele erwies (1778 und 1779), daß es von Graphit Reisblei) verschieden seh und stellte daraus eine erdige Säure dar, die r veidum molybdaenae nannte. Vergmann vermuthete (1781), aß diese Säure ein Metallsall seh und Helm stellte (1780 und 1790) as Molybdänmetall her, der Name von $\mu o\lambda v \beta \delta a v \alpha$, eine Bleismasse. — Scheele hatte auch Schwesel im Molybdänit gesunden (55 Brocent), von Bucholz wurde (1805) die Mischung zuerst richtig bestimmt, noch genauer durch Svanberg und Struve (1848). Schwesel 1, Rolybdän 59.

Die tafelförmigen hexagonalen Prismen sind schon von Romé de l'Isle beobachtet worden, welcher deßhalb und wegen der Spaltsbarkeit den Molybdänit mit dem Glimmer und Talk vereinigte. — Wiehrere Fundorte in Böhmen, Sachsen, Schweden 20.

Rolpbbit (Molpbdänoder), von Karsten zuerst (1800) als Wasserbleioder erwähnt. Durch die Untersuchungen von Berzelius vor dem Löthrohr und die von mir (1831) angestellten, auf nassem Wege ergab sich dieser Oder als unreine Molpbdänsäure. — Breithaupt, welcher den Namen Molpbdit vorschlägt, fand haarförmige Arpstalle davon zu Altenberg in Sachsen und nimmt die Arpstallisation als rhombisch, homöomorph mit der des Valentinit. 1858.

und Haup bestimmt, nach genaueren Messungen Bernhardi (1809) und Mohs. — Der Antimonit ist das wichtigste Antimonerz und seine reichsten Fundorte sind in Ungarn. Die jährliche Ausbeute besträgt über 4000 Centner (nach einem 25jährigen Durchschnitt von 1823 bis 1847).

Byrostibit, von $\pi \tilde{\iota}\varrho$. Feuer; und $\sigma \iota l \beta \iota$, Antimon, wegen der rothen Farbe und wegen des Antimongehaltes. Antimonblende. Rothspießglanzerz.

Wallerius erwähnt das Mineral (1778) unter dem Namen Antimonium sulphure et arsenico mineralisatum, rubrum, die rothe Farbe schrieb er einem Arsenikgehalt zu, ebenso Bergmann (1780). Klaproth hat es (1802) zuerst analysirt, er gab den Sauerstoffgeshalt zu 10,8, den Schwefel zu 19,7 Procent an. Hose zeigte (1825), daß die wesentliche Mischung: Schwefel 19,96, Antimon 75,05, Sauerstoff 4,99.

Allemontit, nach dem Fundort Allemont, von Rammelsberg (1843). Nach seiner Analyse: Arsenik 62,15, Antimon 37,85. — Der Name Allemontit ist von Haidinger für den Diskrasit gebraucht.

Die übrigen Antimonverbindungen mit Silber, Blei, Kupfer 11. siehe bei diesen Metallen. Vergl. Hose im Pogg. Ann. Bd. XXVIII. 1833.

Cellnr.

Gediegen Tellur. Müller von Reichenstein untersuchte es zuerst im Jahre 1782 und vermuthete, daß es ein neues Metall set, ohne dieses aber entschieden nachweisen zu können. Bergmann, der es auch untersuchte, erklärte nur, daß es vom Antimon verschieden set. Man nannte es Aurum paradoxum oder auch Metallum problematieum. Klaproth erwies (1798) daß es ein eigenthümliches Metall set und gab ihm den "von der alten Muttererde entlehnten Namen Tellurium."

Cantal-, Niob- und Dianverbindungen.

Tantalit, nach bem enthältenen Metall Tantakum, von Satett (1801) entbeckt und Columbium genannt, von Echerg 302) entbeckt und . Tantalum genannt "um auf die Unfähigkeit Telben, mitten in einem Ueberfluß von Säure etwas davon an sich reißen und sich damit zu sättigen, eine Anspielung zu machen" xxch die Mythe des Tantalus). Wollaston zeigte (1809), daß das ıntalum Edeberg's mit bem Columbium von. Hatfchett überein: reme. Hatschett hatte sein Columbium (benannt: zum Andenken Christoph Columbus) in einem Mineral aus Massachusetts in orbamerika gefunden, Edeberg in einem von ihm Attertantal ges rruten schwedischen Rineral und in einem andern von Kimito in renland, welches er Tantalit benannte. Dieser Tantalit war schon t 1746 in den mineralogischen Kabinetten bekannt und wurde, bald r Zinnstein, bald für Wolfram gehalten. Wollaston fand im zerikanischen Tantalit (Columbit) 80 Tantaloxpb, 15 Eisenoxpb und Manganoppb und einen ähnlichen Gehalt im finnländischen Tanlit; Klaproth fand (1809) im finnländischen 88 Procent Tantal: rid, welches er aber nicht für ein Metallorisch hielt, und daher ben amen Tantalerde (Tantalea) dafür vorschlug. Berzelius ana: sirte im Jahr 1817 die Tantalite von Findo und Broddbo in chweben und fand in jenem außer den Oxyden von Tantal, Eisen rd Mangan 16,75 Procent Zinnogyb, in diesem -8,4 Zinnogyb und 12 Bolframfäure. Das Tantal wurde bann als Säure Ta enthaln betrachtet, in einem Rimito-Tantalit nahm aber Berzelius 225) auch ein Oryd Ta an. Diesen hat Thomson (1836) Ferrtantalit genannt. H. Rose zeigte (1845), daß die Metallfäuren x sog. Tantalite verschiebener Art sepen und es ergab sich aus seinen nterfuchungen und aus den von Awdejew, Jacobsou, Brooks, chlieper und Wornum, daß nur die Säuze der Tantalite vom ecifischen Gewicht = 7,1 — 7,5 der Edeberg'schen Tantalsäure ent: rechen. Rach seinen Analysen sowie nach den solche Tantalite be-Robell, Gefdicte ber Mineralogie. 35

Wolfram.

Scheelit, nach Scheele, als dem Entdecker der Wolframfäure, benannt von Beubant. — Scheelerz, Tungstein, Schwerstein.

Dieses Mineral ist zuerst von Eronstedt (1758) als Tungsten, d. i. schwerer Stein, beschrieben und zu den Eisenerzen gezählt worden, als Ferrum calcisorme terra quadam incognita intime mixtum. Er erwähnt, daß es dem Granatstein und den Zinngraupen ähnlich set und sast so schwer als reines Zinn, und sehr schwierig zu reduciren, daß man aber doch aus demselben mehr als 30 Procent Eisen herausgebracht. Das bedeutende specifische Gewicht stel daran besonders aus, Wallerius giebt es zu 5—5,8 an. Die erste Analyse ist von Scheele (1781), welcher dabei die Scheelsture oder Wolframsäure entdeckte, er gab aber den Kalkgehalt zu groß, 31 Procent, und den Gehalt an Wolframsäure zu klein an, 65 Procent. Die richtigen Verhältnisse zeigte Klaproth (1800) und weiter Berzelius, Bowen, Delesse u. a.

Die Mischung ist: Wolframsäure 80,56, Kalkerde 19,44.

Hauh nahm (1801) mit Romé de l'Isle die Krhstallisation als tesseral an. Graf Bournon beobachtete zuerst, daß das vermeintliche Oktaeder eine Quadratphramide seh. Die Krhstallisation wurde weiter durch Levh, Phillips und Mohs bestimmt und von ihnen der eigenthümliche hemiedrische Charakter (Auftreten der Phramiden von abnormer Stellung) dargethan.

Manroß hat (1852) unter Wöhler's Leitung den Scheelit fünst: Lich in Krhstallen dargestellt, indem er wasserfreies wolframsaures Natrum mit überschüssigem Chlorcalcium schmolz und die Masse mit Wasser auslaugte.

Siehe Wolfram und Stoltzit beim Gifen und Blei.

Cantal-, Miob- und Dienverbindungen.

Tantalit, nach bem enthaltenen Metall Tantakum, von Satschett (1801) entbeckt und Columbium genannt, von Echerg (1802) entdeckt und . Tantalum genannt "um auf die Unfähigkeit beffelben, mitten in einem Ueberfluß von Säure etwas bavon an sich zu reißen und sich damit zu sättigen, eine Anspielung zu machen" (burch die Mythe des Tantalus). Wollaston zeigte (1809), daß das Lantalum Edeberg's mit bem Columbium von Hatfchett überein: komme. Hatschett hatte sein Columbium (benannt: zum Andenken an Christoph Columbus) in einem Mineral aus Massachusetts in Rordamerika gefunden, Edeberg in einem von ihm Attertantal genanuten schwedischen Rineral und in einem andern von Kimito in Finnland, welches er Tantalit benannte. Dieser Tantalit war schon seit 1746 in den mineralogischen Rabinetten bekannt und wurde, bald für Zinnstein, bald für Wolfram gehalten. Wollaston fand im amerikanischen Tantalit (Columbit) 80 Tantaloxpd, 15 Eisenoxpd und 5 Manganoxyd und einen ähnlichen Gehalt im finnländischen Tantalit; Klaproth fand (1809) im finnländischen 88 Procent-Tantal: orph, welches er-aber nicht für ein Metallorph hielt, und daher ben Ramen Tantalerde (Tantalen) dafür vorschlug. Berzelius ana: lhsixte im Jahr 1817 die Tantalite von Findo und Broddbo in Schweben und fand in jenem außer den Ozyden von Tantal, Eisen und Mangan 16,75 Procent Zimnogyd, in diesem -8,4 Zinnogyd und 6,12 Bolframfäure. Das Tantal wurde dann als Säure Ta enthalten betrachtet, in einem Kimito: Tantalit nahm aber Berzelius (1825) auch ein Orph Ta an. Diesen hat Thomson (1836) Ferrotantalit genannt. Hofe zeigte (1845), daß die Metallfäuren der sog. Tantalite verschiebener Art sepen und es ergab sich aus seinen Unterfuchungen und aus den von Awdejew, Jacobson, Brooks, Schlieder und Wornum, daß nur die Säuze der Tantalite vom specifischen Gewicht = 7,1 — 7,5 der Edeberg'schen Tantalsaure entsprechen. Rach seinen Analysen sowie nach den solche Tantalite be-35 Robell, Gefdicte ber Mineralogie.

treffenden von Nordenstiöld, Hermann u. a. ist die Mischung wesentlich: Tantalsäure 82,49, Eisenogydul 17,54, ein Theil des letzteren durch Manganogydul ersett. — Das östers vorkommende Jinnsopph ist nach H. Rose (1858) ein. Vertreter für die Tantalsäure, das her zu schließen, daß diese jenem analog (Ta) zusammengesetzt setz.

Die Axpstallisation wurde zuerst am Tantalit von Tamela und Rimito in Finnland von Nordenskiöld (1832) bestimmt, frühere Bestimmungen von Haub und Hausmann waren mit sehr ungenügenden Axpstallen angestellt.

Schon Hausmann (1847) hat je nach dem Fehlen ober Bordommen des Zinnozyds zwei Arten des Tantalits unterschieden, die er Siderotantal und Kassiterotantal nennt. Rordenstiöld bat letteren (1857) Friolith genannt und glaubt, daß dessen Artsfallisation eine eigenthümliche sep.

Außer in Finnland und Schweben kommt noch Tantalit zu Chanteloube bei Limoges i vor, welchen Damour (1847) entdeckt und analpsirt hat, dann Chandler (1856) und Jenzsch (1857). — Die Tantalite sind im Ganzen sehr selten. Das größte Stück von Broddbobei Fahlut wog nur 11 Loth.

Rissit, von Riobium nach der Riobe, einer Tochter des Tantalus, benannt von H. Rofe, um damit die Achnlichkeit dieses Metalls mit dem Tantalum anzudeuten. H. Rose entdeckte dieses Metall (1844) in einem dis dahin für Tantalit gehaltenen Mineral von Bodenmais in Bapern, und glaubte damals noch ein anderes neues Metall darin gefunden zu haben, welches er Pelopium nannte, von Pelops, einem Sohne des Tantalus. Im Jahre 1853 erkannte aber H. Rose, daß das Pelopium identisch seh mit dem Niodium, und baß die dis dahin gekannten Säuren von beiden nur verschiedene Orydationsstusen desselben Metalles sehen, für welches er den Ramen Riodium beibehielt.

Der Riobit von Bodenmais wurde vom Bergwerksobervertreser Brunner (1812) entdeckt, früher theils für Uranpecherz, theils für

¹ Die Gaure bieses sogenannten Cantalit scheint Dianfanve ju sepn.

< 40) ein Mineral von Miask Uranotantal genannt, H. Rose lärte es (1847) für ibentisch mit Hermann's Pttroilmenit und gte, daß es keine Tantalfäure enthalte, sondern hielt die Säure für ce mit Wolframfäure gemengte Niobfäure (Unterniobfäure), welches ernenge Hermann getäuscht und bestimmt habe, eine eigene Säure, : Ilmensäure anzunehmen. Da wegen des Fehlens der Tantalsäure r Name Uranotantal nicht mehr passend war, so nannte Rose bas ineral Samarskit, nach bem russischen Bergbeamten b. Samarski. ermann suchte (1850) zu zeigen, daß sein Pttwilmenit vom Sarekit verschieden sep, indem dieser als Metallfäure vorzüglich Riobure und sehr wenig Ilmensäure enthalte, 1855 bestimmt er aber e Metallfäure des Samarskit als aus Ilmenfäure und ilmeniger äure bestehend, und so falle der Unterschied von seinem. Pttrvilmenit 1856 nimmt er diese Säuren, wie oben angeführt wurde, als eg. sondere Orybe des Niobiums an.

Rach meinen Untersuchungen (1860) enthält ber Samarskit weber ne Säure des Tantals, noch eine des Riods, sondern die im Dianit on mir aufgefundene Diansäure. Die Basen sind nach den Anasien von Perez, Chandler und Hermann wesentlich: Uranoppb Procent, Gisenoppbul 16, Pttererde 9; dazu die Metallfäure als Liansäure 36 Procent.

Nach meinen Untersuchungen kommt zu Ptterby ein schwarzer Ptterintal vor, welcher keine Diansäure, sondern Tantalsäure enthält, ie Hose angegeben; ein anderes Mineral dieses Namens von aber zeigte Diansäure.

Ich habe den Pttertantal und Samarolit nur wegen des historischen Zusammenhanges neben einander angeführt. Die Krystallisation es Pttertantal ist zur Zeit unbekannt; was Mohs (1824) davon nführte, bezieht sich auf den Fergusonit.

Die Arpstalle des Samarskit find nach Hermann (1846) isowerph mit denen des Niobit und Wolfram.

Fergusonit, nach Robert Ferguson benannt und bestimmt on Haibinger (1826). Er ift von Hartwall (1828) analysirt Rorbamerita und vom Ural, beobacktet wurde. Ich konnte vergleicher weise nur den Riobit von Bodenmais untersuchen und mich überzeusgen, daß bessen Säntre nicht Dtansäure seh. Die Natur der übrigen sogenannten Riobite von ähnlichem specissischem Gewicht bleibt daher vorläusig zweiselhaft, um so mehr, als Hermann angibt, daß die uralschen sog. Tantalite und auch der von Middletown die 1846 von ihm als Ilmensäure bezeichnete Säure enthalten, welche theilweise Diansäure sehn dürste, obwohl er sie (1856) für ein Oryd des Riosbiums erklärt hat, nämlich für niobsaure niobige Säure, mit der Angabe, daß es ihm auch gelungen, diese Ilmensäure auf dem Wege der Reduction in niobige Säure (Hd) umzuwandeln. (S. Erdmaus J. f. pr. Ch. 1856, B. 5, p. 71.)

Die Krhstallisation des bayerischen Riodits hat Leon hard (1818) als schief rectangulär bestimmt und einige Winkelmessungen gegeben, 1826 bestimmte er sie mit Hessel als rhombisch, aussührlicher ebenso Dana (1850); Mohs nahm sie (1839) als klinorhombisch, ebenso G. Rose (1833), später (1845) als rhombisch und isomorph mit Wolfram. Ob der grönländische Columbit, dessen Krystallsormen Descloizeaux (1856) aussührlich beschrieben hat, ein reiner Niobit sep, üt noch zweiselhaft.

Edeberg (1802). zu Nterby in Schweben entbeckt. Bon Berzelius wurden (1815) drei Abänderungen desselben analysirt; im Jahre 1844 glaubte ihn Hermann unter den Borkommnissen des Ural entbeckt zu haben, im Jahr 1847 wurde der schwarze Ntertantal von Nterby unter H. Rose's Leitung von Peret analysist, und 1856 von Chandler und 1859 von Potyka. Die neueren Analysen geben: Tantalsäure 56, Nttererde 19—25, Uranoxydul 3—7, Kalkerde 3,6—7, Sisenoxydul 0,8—5,9, Wasser 4—6, kleine Mengen von Wolframsfäure und Zinnoxyd, Talkerde, Kupseroxyd.

Hermann hat (1846) die Säure des siberischen Pttertantals für eine eigenthümliche, seine Ilmensäure, erklärt und das betreffende Mineral deshalb Pttroilmenit genannt. G. Rose hatte urbe, und Titanfäure. Die Arpstallisation ift von Scheerer, Fores und Dahl bestimmt worden.

Rach Scheerer ist ein nahestehendes Mineral der Polykras, on vodés, viel und zewoes, Mischung, welchen er (1844) als gene Species aufstellte. Findet sich zu Hitterö in Norwegen, und bis jest chemisch nicht hinlänglich untersucht. Rach meinen neuer en Versuchen enthält er auch Diansäure.

Aesthant, von alaxiva, ich beschäme, weil man zur Zeit die Litansäure von der Zirkonerde noch nicht genau trennen kann. Bere elius hat das Mineral (1829) so getauft. Es wurde von Men ge on Miask im Ural mitgebracht. Die Schwierigkeiten der Analyse aben sehr verschiedene und wechselnde Ansichten der Chemiker über vieses Mineral veranlaßt. Hartwall bestimmte die Säure (1829) ils Titansäure zu 56 Procent, Hermann (1845) gibt nur 11,9 Titansäure an, dagegen 38,8 Tantalsäure, welche später (1847) als Riobsäure bezeichnet ist, (1865) erlennt er sie als Imensäure, welche nach seinen Bestimmungen von 1856 niobsaure niobige Säure ist. — Auch in Betress des Gehaltes der übrigen Wischungstheile schwanken die Analysen. Hartwall hatte 20 Procent Zirkonerde und 15 Cervort angegeben, Hermann ansangs 17 Zirkonerde und 7—26 Cervort und Lantsanorph, zulest (1850) keine Zirkonerde und 22 Cerophb.

Ich habe (1860) die Metallsänren als Diansäure und Titansäure erkannt und somit find neue Analpsen dieses Minerals zu erwarten, um seine Mischung beurtheilen zu können.

Die Arpstallisation ist von G. Rose, Brooke und Deselois zeaux bestimmt worden.

Burschler, von no, Feuer, und xdwoos, grün, weil er vor dem Löthrohr mit Phosphorsalz ein grünes Glas gibt, von Wöhler (1827) bestimmt. Das Nineral war von Friedrichswärn in Rorwegen. Wöhler konnte die erste Analyse nur mit sehr wenig Material anstellen, die Säure bestimmte er als Titansäure zu 62,75 Procent. Später (1839) sand er im Phrochsor von Miast 5 Procent Thorerde und überzeugte sich, daß die Säure größtentheils Tantalsäure sep. Die

worben und von Weber (1859). Hartwall bestimmte die Säure als Tantalfäure, Weber als Unterniobsäure; ihr Charakter bleibt vorsläusig zweiselhaft, da eine Probe auf Diansäure noch zu erwarten steht !. In Betress der Basen stimmen die beiden Analysen ziemlich überein. Sie geben wesentlich: Metallsäure 48, Pttererde 40, Zirkonserde 3—7, Ceropydul 3—4,6, geringe Mengen von Zinnopyd, Uransopydul, Eisenopydul. — Die Arystallisation (quadratisch und durch parallelslächige Hemiedrie ausgezeichnet) ist von Rohs und Haidinsger bestimmt worden. Giseds hat dieses seltene Mineral am Cap Farewell in Grönland entdeckt.

Rach Kenngott's trystallographischen Beobachtungen (1855) gehört hieher ber Tyrit von D. Forbes und T. Dahl (1855). Sie benannten dieses Mineral, welches sie zu Tromoë u. a. Orten bei Arendal entbeckten, nach dem norwegischen Kriegsgotte Tyr, weil die Entbeckung in die Zeit des damaligen Krieges siel. Rach der Analyse von Forbes ist die Mischung von der des Fergusonits abweichend. Er sand: Metallsäure 44,9, Pttererde 29,72, Thonerde 5,66, Cerogydul 5,35, Uranogydul 3,03, Eisenogydul 6,26, Wasser 4,52, Kallerde 0,81. — Mit ähnlichen Resultaten ist das Mineral von Potyka (1859) analysirt worden.

Enzenit, von süssvos, gastsreundlich, wegen der vielen seltenen Bestandtheile, die er beherbergt, von Th. Scheerer bestimmt (1841). Nach Scheerer's erster Analyse enthält das Mineral: Tantalsäure 49,66, Titansäure 7,94, Pttererde 25,09, Uranogydul 6,34, Cerogydul 2,18, Lanthanogyd 0,96, Kalserde 2,47, Talserde 0,29, Wasser 3,97.
— Später (1846) bestimmte er die Säure als Rose's Niobsäure. H. Streder analysirte ihn (1854) und Forbes und Dahl (1856). Sie geben die Säuren zu 37 Procent Niobsäure und 15 Procent Tistansäure an.

Nach meinen Versuchen (1860) enthält der Eugenit (ich untersuchte den von Alve) Diansäure, welche für Niobsäure genommen

^{1 3}ch habe die Säure neuerlich filr Dianfaure erkannt, ebenfo bie im Tprit.

wurde, und Titanfäure. Die Arpstallisation ist von Scheerer, Forbes und Dahl bestimmt, worden.

Rach Scheerer ist ein nahestehendes Mineral der Polykras, von vodes, viel und zewoes, Mischung, welchen er (1844) als eigene Species aufstellte. Findet sich zu Hitterö in Norwegen, und ist die jest chemisch nicht hinlänglich untersucht. Nach meinen neuesten Versuchen enthält er auch Diansäure.

Alekanit, von alazóva, ich beschäme, weil man zur Zeit die Titansäure von der Zirlonerde noch nicht genau trennen kann. Berzelius hat das Mineral (1829) so getaust. Es wurde von Menge von Miast im Ural mitgebracht. Die Schwierigkeiten der Analyse haben sehr verschiedene und wechselnde Ansichten der Chemiker über dieses Mineral veranlaßt. Hartwall bestimmte die Säure (1829) als Titansäure zu 56 Procent, Hermann (1845) gibt nur 11,9 Titansäure an, dagegen 33,8 Tantalsäure, welche später (1847) als Riobsäure bezeichnet ist, (1865) erlennt er sie als Ilmensäure, welche nach seinen Bestimmungen von 1856 niobsaure niobige Säure ist. — Auch in Betress des Gehaltes der übrigen Dischungstheile schwanken die Analysen. Hartwall hatte 20 Procent Zirkonerde und 15 Cerzoghd angegeben, Hermann ansangs 17 Zirkonerde und 7—26 Gerzoghdul und Lanthanogyd, zulest (1850) keine Zirkonerde und 22 Gerogyd.

Ich habe (1860) die Metallsäuren als Diansäure und Titansäure erkannt und somit sind neue Analysen dieses Minerals zu erwarten, um seine Nischung beurtheilen zu können.

Die Arpstallisation ist von G. Rose, Brooke und Deselois zeaux bestimmt worden.

Pyrochlor, von no, Feuer, und xdwoos, grün, weil er vor dem Löthrohr mit Phosphorsalz ein grünes Glas gibt, von Wöhler (1827) bestimmt. Das Mineral war von Friedrichswärn in Norwegen. Wöhler konnte die erste Analyse nur mit sehr wenig Material anstellen, die Säure bestimmte er als Titansäure zu 62,75 Procent. Später (1839) fand er im Phrochsor von Miast 5 Procent Thorerde und überzeugte sich, daß die Säure größtentheils Tantalsäure seh. Die

genauere Analyse dieses Pyrochlor und des von Brewig in Rorwegen gab Tantalsäure 67, Thorerde und Geroxyd 5—13, Kalserde 10, Pttererde, Natrium, Fluor, Wasser: — Dann wurde (1844) der Pyrochlor von Miass von Hermann analysiet, welcher 62 Tantalsäure, 2,23 Titansäure 2. angab, aber keine Thorerde sand, wogegen (1846) Wöhler die Thorerde in dem Mineral bestätigte, Hapes aber sand im Pyrochlor von Friedrichswärn 53—59 Tantalsäure und 18—20 Titansäure. Hermann hatte (1846) die Säuren des Pyrochlor vom Ural für Gemenge von Ilmensäure und Niobsäure erklärt, und H. Nose für Niobsäure mit Titansäure, etwas Belop: und Wolframsfäure. Nach meinen Untersuchungen scheint auch Diansäure im Pyrochlor von Miass vorzukommen, und ist daher zur Zeit die Mischung noch als problematisch anzusehen.

Zum Phrochlor gehört nach Teschemacher (1845) der Mitrolith, von wixoos, klein und AlGos, Stein, wegen der mitroflopisch kleinen Krystalle, von Shepard (1835) als eigene Species aufgestellt. Nach den Analysen von Shepard und Hapes scheint die Mischung mit der des Phrochlor nicht vereindar zu sehn, dar das Mineral 76—79 Procent Metallsäure enthält, außerdem vorzüglich Kalkerde, 11 Procent.

Findet sich zu Chestersield in Massachusetts.

Hermann betrachtet als nahestehend auch den Phrrhit, von wohoos, röthlichgelb, von G. Rose (1840) beschrieben. Findet sich zu Alabaschka bei Mursinsk. Ferner den Azorit, nach den Azoren benannt, von J. E. Teschemacher (1846). Beide nicht analysirt. Der Azorit soll im quadratischen System krystallistren, der Phrochlor ist tesseral.

Wöhlerit, zu Shren Wöhler's, von Th. Scheerer benannt und bestimmt (1843). Rach bessen Analyse enthält das Mineral: Rieselerde 30,62, Metallsäure 14,47, Zirkonerde 15,17, Kallerde 26,19, Natrum 7,78, Eisenoryd 2,12, Manganorydul 1,55, Tallerde 0,40, Wasser 2,24.

Scherer bestimmte die Metallfäure zuerst als-Tantalfäure, später

als Riobfäure; nach meinen Bersuchen scheint das Mineral auch Dian- fäure zu enthalten.

Die Arpstallisation ist zuerst von Beibpe (1849), aussührlich von Descloizeaux und Dauber (1864) bestimmt worden. — Brevig in Norwegen.

Hieher gehört wahrscheinlich der Eukolit, von exxolog, leicht zufrieden gestellt, weil das Mineral im Bergleich mit dem ähnlichen Wöhlerit sich mit der Eisenophd-Basis begnügt, da die Zirkonerde-Basis nicht genügend vorhanden ist. Von Scheerer bestimmt und benannt (1848).

Nach Weibhe (1849) find die Krestalle bes Enkolit mit denen des Wöhlerit wesenklich gleich, nach N. B. Wöller (1856) und auch nach Damour wäre der Eukolit ein Eudialpt. — Ein Eukolit, welschen ich von Scheerer erhielt, verhielt sich fast ganz wie Wöhlerit.

Citau - Verbindungen.

Rutil, von rutilus, roth, von Werner benannt. Ehr Klaproth die chemische Zusammensehung dargethan hat, wurde das Mineral in dem unbestimmten Begriff des Schörl untergebracht, als rother Schörl oder wie ihn Estner (1795) taufte, als schörlartiger Granat. Klaproth analysirte (1795) eine Varietät aus Ungarn, und erkannte daran einen neuen Metalkfalk, dessen Radikal er nach den Titanen, den Urssöhnen der Erde, Titanium nannte. Dasselbe Oryd hatte, ohne Wissen Klaproth's, bereits William Gregor im Jahre 1789 in einem Mineral von Menachan in Cornwallis, welches Menachanit, Menakanit genannt wurde, entdekt und Klaproth erwies im Jahre 1797, daß in diesem Mineral sein Titankalk enthalten und dieser idenstisch seh nit dem von Gregor gefundenen metallischen Kalk.

Das Titanoppd, welchen Klaproth und dann Bauquelin und Hecht aus dem Rutil darstellten, war talihaltig; wie es win zu ershalten, zeigte erst H. Rose (1821).

bestimmte, daß das Mineral aus Titansäure und Kallene kerbestimmte, daß das Mineral aus Titansäure und Kallene ker-Hofe analysiste ihn (1844) und zeigte, daß die Mischung vorlich: Titansäure 58,82, Kallerde 41,18. Die Krystallsation ik: G. Rose und ausstührlich von Descloize aux (1845) bestimmt: den, nach ausgezeichneten Krystallen, welche Leplay, Prosesser: Koole des mines 1844 vom Ural mitgebracht hatte. Descloizhat damit die besannten tesseralen Gestalten mit mehreren nach reichert, später zeigte sich aber, daß die Krystalle eine andere Dezverlangen, da er an ihnen Doppelbrechung und zwei optick! bevbachtete.

Hugard hat den Perowskit 1854 bei Zermatt in der Etentdeckt und Seneca (1858) am Kaiserstuhl in Baden. Baden
der erstere von Damour, der letztere (mit 6 Procent Kieux:
von Seneca analysitet worden.

Ebelmen hat durch Zusammenschmelzen von Titaniam -Ralterde und kohlensaurem Kali im Porcellanofen künstliche Krizvon Perowskit dargestellt (1851).

Bolymignit, von volve, viel und plyvope, mischen. Berzelius bestimmt (1824). Nach seiner Analyse enthält er: Institute 46,30, Zirkonerde 14,14, Eisenoryd 12,20, Kalkerde Wanganoryd 2,70, Ceroryd 5,00, Pttererde 11,50, Spuren von Talkerde 2c.

Die Krhstallisation ist von Haidinger und G. Rose :bestimmt worden. Nach Hermann (1846) ist der Polymiann
morph mit Niobit und Wolfram.

Das Mineral findet sich im Zirkonspenit von Friedrichswirz

Sphen, von opin, der Reil, in Beziehung auf die Form Krystalle. Eine Varietät dieser Species hat Prosessor Hunge: Passauischen in Bapern im Jahre 1794 aufgefunden und beschreund diese ist zuerst von Klaproth (1795) analysirt worden. Er Kieselerde 35, Titankalk 33, Kalkerde 33. Klaproth nannte:

ineral Titanit. Der Sphen vom St. Gotthard wurde nach Hauh n Bizard entbeckt, und von Sauffure und Cordier beschrieben. ordier hat ihn analysist und 33,3 Procent Titanoryd ungegeben, Rieselerde und 32,2 Kalkerde. Erst die Analysen von Fuchs (1843) d. Nose, welcher sie 1845, die daraus abgeleitete Formel aber on vor der Fuchs'schen Analyse publicirte, gaben die Rischung genauer und übereinkommend mit den späteren Untersuchungen von Delesse, rppe, Hunt u. a. Die Rischung ist wesentlich: Rieselerde 31,13, tansäure 40,49, Kalkerde 28,38, letztere zum Theil durch etwas senogydul vertreten.

Die Arpstallisation ist in wenigen Formen von Haup, zuerst aushrlicher von G. Rose (1820) bestimmt worden. (De Sphenis atque tanitae systemate crystallino. Dissert. inaugur.). Hessenberg t dazu (1860) reichliche Beiträge geliesert.

Hieher gehört der Greenovit, nach Lord Greenough benannt en Dufrenop (1840). Rach einer-Analyse von Caccarié wäre Mineral ein Mangantitanat gewesen. Breithaupt erkannte es 844) als Sphen und weitere trystallographische Vergleichungen von escloizeaux, sowie die Analysen von Delesse und Marignacheitigten alle Zweisel. — St. Marcel in Piemont.

Ein Mineral, welches nahezu die Mischung des Sphen hat, aber n quadratischen System krystallisirt, hat Guiscardi (1858) am konte Somma entdeckt und Guarinit genannt, nach dem Professer uarini in Neapel:

Reilhantt. Axel Erdmann und Th. Scheerer haben (1844 nd 1845) ein von Weibhe im Jahre 1841 bei Arindal gefundenes dineral bestimmt. Erdmann benannte es dem Prosessor Reilhau it. Scheerer nach der Mischung Pttrotitanit. Las Mineral ist zuerst (1844) von Erdmann, dann ziemlich übersassummend, von D. Forbes (1855) und Rammelsberg (1859) nalhsirt worden. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 29,73, itansäure 25,73, Thonerde 6,19, Eisenoxyd 6,44, Pttererde 10,81, callerde 21,10.

bestimmte, daß das Mineral aus Titansäure und Kalkerbe bestebe. Hose analysirte ihn (1844) und zeigte, daß die Mischung wesent: lich: Titansäure 58,82, Kalkerbe 41,18. Die Krystallisation ist von G. Rose und ausstührlich von Descloizeaux (1845) bestimmt worden, nach ausgezeichneten Krystallen, welche Leplay, Professor an der Écolé des mines 1844 vom Ural mitgebracht hatte. Descloizeaux hat damit die bekannten tesseralen Gestalten mit mehreren neuen bereichert, später zeigte sich aber, daß die Krystalle eine andere Deutung verlangen, da er an ihnen Doppelbrechung und zwei optische Aren bevbachtete.

Hugard hat den Perowskit 1854 bei Zermatt in der Schweiz entdeckt und Seneca (1858) am Raiserstuhl in Baden. Beide sind, der erstere von Damour, der letztere (mit 6 Procent Cisenogodul) von Seneca analysitt worden.

Ebelmen hat durch Zusammenschmelzen von Titansäure mit Ralterde und kohlensaurem Kali im Porcellanosen künstliche Krystalle von Pervwektt dargestellt (1851).

Bolymignit, von modés, viel und plyvupt, mischen, von Berzelius bestimmt (1824). Nach seiner Analyse enthält er: Titansäure 46,30, Zirkonerve 14,14, Eisenoryv 12,20, Kalkerve 4,20, Wanganoryv 2,70, Ceroryv 5,00, Pttererve 11,50, Spuren von Kali, Talkerve 2c.

Die Krhstallisation ist von Haidinger und G. Rose (1827) bestimmt worden. Nach Hermann (1846) ist der Polymignit isomorph mit Niodit und Wolfram.

Das Mineral findet sich im Zirkonspenit von Friedrichswärn in Norwegen.

Sphen, von $\sigma p \acute{\eta} v$, der Reil, in Beziehung auf die Form der Arhstalle. Eine Varietät dieser Species hat Professor Hunger im Passauischen in Bapern im Jahre 1794 aufgefunden und beschrieben, und diese ist zuerst von Klaproth (1795) analysirt worden. Er fand: Kieselerde 35, Titankalk 33, Kalkerde 33. Klaproth nannke das

Mineral Titanit. Der Sphen vom St. Gotthard wurde nach Hauh von Bizard entbeckt, und von Sauffure und Cordier beschrieben. Cordier hat ihn analysirt und 33,3 Procent Titanoxyd ungegeben, 28 Rieselerde und 32,2 Kalkerde. Erst die Analysen von Fuchs (1843) und Hose, welcher sie 1845, die daraus abgeleitete Formel aber schon vor der Fuchs'schen Analyse publicirte, gaben die Mischung genauer an und übereinkommend mit den späteren Untersuchungen von Delesse, Arppe, Hunt u. a. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 31,13, Titansäure 40,49, Kalkerde 28,38, letztere zum Theil durch etwas Eisenoxydul vertreten.

Die Arpstallisation ist in wenigen Formen von Haup, zuerst ausführlicher von G. Rose (1820) bestimmt worden. (De Sphenis atque Titanitae systemate crystallino. Dissert. inaugur.). Hessenberg hat dazu (1860) reichliche Beiträge geliefert.

Hieher gehört der Greenovit, nach Lord Greenough benannt von Dufrenop (1840). Rach einer-Analyse von Caccarié wäre das Mineral ein Mangantitanat gewesen. Breithaupt erkannte es (1844) als Sphen und weitere frystallographische Vergleichungen von Descloizeaux, sowie die Analysen von Delesse und Marignac beseitigten alle Zweisel. — St. Marcel in Piemont.

Ein Mineral, welches nahezu die Mischung des Sphen hat, aber im quadratischen System krystallisirt, hat Guiscardi (1858) am Monte Somma entdeckt und Guarinit genannt, nach dem Prosesser Suarini in Reapel:

Reithanit. Axel Erdmann und Th. Scheerer haben (1844 und 1845) ein von Weibhe im Jahre 1841 bei Arendal gefundenes Mineral bestimmt. Erdmann benannte es dem Professor Reilhau zu Ehren Reilhauit, Scheerer nach der Mischung Pttrotitanit. Das Mineral ist zuerst (1844) von Erdmann, dann ziemlich überseinstimmend, von D. Forbes (1855) und Rammelsberg (1859) analysirt worden. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 29,73, Titansäure 25,73, Thonerde 6,19, Eisendryd 6,44, Pttererde 10,81, Kallerde 21,10.

Rach den krystallographischen Beobachtungen von Dana, Forbes und Dahll, Miller und Dauber ist der Keilhauit isomorph mit dem Sphen.

. Nach Dana und Forbes läßt sich für beibe Mineralien eine gemeinschaftliche Formel geben, wenn man Titanopph annimmt und 3 K isomorph mit K sett.

Forbes und Dahll fanden bei Arendal ein derbes Stück Keilhauit von 15—20 Pfund, mit deutlicher Spaltbarkeit, bei Arkerd Krystalle von 2—2½ Pfund.

Schorlamit, (Schorlomit) von Schörl (Turmalin), dem Schörl ähnlich, von Shepard (1848) bestimmt. Er wurde von Crossley, Rammelsberg (1849) und Whitney analysirt. Die Analysen geben annähernd: Kieselerde 26, Titansäure 21, Eisenoppd 22, Kalkerde 30, Talkerde 1,5.

Nach Shepard's erster Angabe trystallisirt das Mineral bega: gonal, nach Dauber tesseral. Auch Shepard hat nun die tesserale Krystallisation angenommen. — Dzarkgebirg in Arkansas.

Hieher gehört vielleicht der Jwaarit, nach dem Fundort Jwaara in Finnland, benannt von Kutorga (1851), und von R. Norden: stiöld (1855). Er krystallisirt tesseral und nach Nordenskiöld's Formel (der übrigens Ti Ti annimmt) ist auch die Mischung der des Schorlamit sehr ähnlich.

Wenig gekannt ist ein Borotitanat, welches Shepard (1839) Warwickit genannt hat, von Warwick in New-Pork. Shepard's Analyse (1840) gab wesentlich Fluoritan und Fluor-Pttrium. Nach Smith und Brush (1853) ist aber das Mineral ein Borotitanat von Talkerde und Essendydul und enthält 20 Procent Borsäure. Vom Gehalt an Titansäure und Vorsäure habe ich mich selbst überzeugt.

Hieher soll als ein Zersetzungsprodukt der Enceladit gehören, welchen Hunt (1848)- beschrieben und nach Enceladus, einem der Titanen, benannt hat. Hunt stellt nun selbst (1858), wie schon Dana gethan hat, den Enceladit zum Warwickit.

Derstedtit, nach Derstedt benannt von Forchhammer (1835),

Perstebtin bei Berzelius, ist eine unwolkkommen gekannte wasseraltige Verbindung von kieseltitansaurer Zirkonerde. Forch hammer at die Titansäure nicht von der Zirkonerde geschieden und giebt beide Isammen zu 69 Procent an, die Rieselerde zu 19,7 Procent 2c. Die Erhstallisation ist nach ihm der des Zirkon's sehr ähnlich. — Avendal. Andere Verbindungen der Titansäure s. beim Eisen und Serium.

Chrom - Verbindungen.

Bollsustvit, nach dem Fürsten P. N. v. Woltonstoi, benannt on A. B. Kämmerer (1831). Kämmerer nennt ihn Wolchonstoit. Die erste vollständige Analyse gab Berthier (1833). Er fand: die seleerde 27,2, Chromogyd 34,0, Wasser 23,2, Cisenogyd 7,2, Talkerde 7,2. Mit verschiedenem Resultat analystrte ihn Kersten (1839), velcher nur 17,93 Chromogyd angiedt, 6,47 Thonerde 2c. und 37 die seleerde. Dann wurde das Mineral von Flimow (1842) und von Iwa now (1851) ebenfalls mit verschiedenen Resultaten analysirt, venn der erstere sand 31 Chromogyd und 12 Wasser, der letztere nur 18,8 Chromogyd und 22 Wasser. — Das Mineral scheint demnach ein Gemenge zu sehn. — Im Gouvernement Perm seit 1830 bestannt.

Andere Berbindungen des Chroms s. beim Blei und Eisen.

Gold und Gold-Verbindungen.

Sediegen Sold und Sold-Silber. Belanntlich reicht die Kenntnisses gediegenen Goldes die in die ältesten Zeiten zurück und als Schmuck und Tauschmittel stand es immer in hohem Werth und wurde schon in 7. Jahrh, vor Chr. Geburt zu Münzen geprägt. Dieser Geltung wegen hat man sich frühzeitig mit Versuchen beschäftigt, das eble Westall künstlich darzustellen und diesen Versuchen verdankt man, zunächst

von chemischer Seite, einen großen Theil der Kenniniß seiner Eigenschaften. Ueber die Alchemie (auch hermetische und spagirische Kunst) hat man bestimmte Nachrichten schon im 4. Jahrh. und früher. Im 18. Jahrh. war sie bereits in Europa verbreitet und um 1700 wurde sie überall getrieben, obwohl allmählig durch die aufblüthende Chemie verdähligt und angegriffen.

Der Widerstand des Goldes gegen die meisten chemischen Agentien, seine Unveränderlichteit im Feuer zc. wird schon von Plinius bervorgehoben, ebenso die Eigenschaft seiner außerordentlichen Dehnbarkeit. 1621 gab Mersenne an, daß die Pariser Goldschläger aus einer Unze Gold 1600 Blätter schlagen, welche eine Fläche von 105 Quadratsuß bededen, 1686 Halley, daß ein Gran Gold einen 98 Ellen langen Drath vergolde; 1711 Reaumur, daß eine Unze Gold so bunn gesichlagen werden könne, daß sie eine Fläche von 146 Quadratsuß bedede und nach neueren Beobachtungen können damit 189 Quadratsuß gedeckt und kann mit einem Gran ein Silberdraht von ½ Meile Länge vergoldet werden.

Die Löslichkeit des Goldes in Königswaffer (Salpetersalziäure) kannte schon Geber im 8. Jahrh., die Präcipitation mit Eisenvitriol Kunkel (um 1670), daß eine Goldaufkösung die Haut purpurroth färbe, besprach Bohle (1663), den Goldpurpur stellte Andreas Cassius dar und dessen Sohn (1685), das durch Gold roth gesärbte Glas Kunkel (1679). Das Knällgold war um 1648 bereits bekannt.

Daß das gediegene Gold immer mehr ober weniger silberhaltig seh, erwähnt schon Plinius "Omni auro inest argentum vario pondere." Er sagt weiter, daß man Gold mit ½ Silber electrum nenne. Eine Art von folchem Electrum vom Schlangenberg in Sidirien hat Rlaproth (1807) analysirt und schloß aus dem Umstand, daß es filt sich weder von Salpetersäure noch Salpetersalzsäure angegrissen werde, sondern erst nach dem Zusammenschmelzen mit der dreisachen Menge Silber eine Zersezung durch Salpetersäure erfolge, daß Gold und Silber darin nicht mechanisch gemengt, sondern chemisch verdunden sehen. Lampadius sand in einem gediegenen Gold von Gula in

öhmen nur 2 Procent Silber, die zahlreichen Analhsen aber, welche vussing aust (1828 und 1837) vorzüglich von südamerikanischem old und G. Rose (1831) über das Gold des Ural angestellt haben, stätigen, daß bei weitem das meiste Gold in allen Berhältnissen wischen 5 und 38 Procent Silber enthalte. Boussingault hatte glaubt darunter bestimmte Berbindungen von 1 Ag mit 2, 3, 5, 8 und 12 An annehmen zu dürsen, G. Rose erkannte die beiden betalle als isomorph und in unbestimmten Berhältnissen sich mischend. Die Analysen von Californischem Gold geben den Silbergehalt cht über 12 Procent nach Henry, Teschemacher, Oswald, ivot 2c.

Die Arpstallisation ist von Nomé de l'Isle und Haup (1801) ir in wenigen Formen, Oktaeder und Trapezoeder, bestimmt worden, Rose hat (1831) die Arpstallreihe vollständiger beschrieben (dabei Khombendodekaeder, den Würfel und 2 Hexakisoktaeder, serner ernitropieen). Naumann beobachtete (1833) das Tetrakisheraeder. Bergl. Dusrénoy, Traité de Minéralogie. T. III.

Unter die goldreichsten Länder gehört Asien, Indien mit der Südite des Himalaha, das dinesische Punnan, Ava, Pegu und die unda-Inseln, serner das assatische Rußland. Es ist anzunehmen, as die Renntniß des Goldes zuerst aus Rleinasien nach Griechenland ekommen seh.

Das erste Gold im Ural ist (nach Helmersen) im Jahre 1745 utdeckt worden, die Goldseisen am Flusse Beresoska im Jahr 1774, ndere 1819 und 1829.

Afrika war im Alterthum eine reiche Goldquelle und noch gegen: ärtig liefern die Länder des alten Aethiopiens und Abissiniens viel dold, ebenso Guinea und das Gebiet der Goldküste.

In Europa war Spanien bis zur Entbedung von Amerika als nes der goldreichsten Länder berühmt, ferner Siebenbürgen, Ungarn nd Böhmen in früherer Zeit. Das böhmische Goldbergwerk zu Eula aurde schon 752 n. Chr. aufgenommen und galt als ein Brafilien des Rittelalters.

Rach Balbinus wurden im Jahr 946 in dem Toblergang 100,000 Mark Goldes gewonnen. Deutschland lieserte im Berhältnis zu anderen Ländern niemals viel Gold und ist nur der Harz und das Flußbeet des Rheins als von einigem Ertrag zu nennen. Die Gewinnung aus dem Rheinsand dauert seit dem 7. Jahrhundert. Die Production von Frankreich und England ist ebenfalls sehr undedeutend. Mit der Entdedung von Amerika haben sich die Fundskätten des Goldes außerordentlich vermehrt, Mexiko, Beru, Chili, Brasilien lieserten und liesern noch erhebliche Goldmassen. Die Goldausbeute Brasiliens hat man vom Jahre-1600 bis 1800 auf mehr als 1 Million Pfund derechnet. Die reichen Seisen und Gruben Calisorniens sind im Jahr 1848 entdeckt worden. In Nord-Carolina ist Gold um 1829, in Carnada um 1837 entdeckt worden.

In Australien hat man um das Jahr 1850 reiche Goldlager entbedt. Im Jahre 1852 war die Ausbeute 14 Millionen Pfund Sterling.

Die jährliche Ausbeute an Gold stellt sich in den verschiebenen Ländern etwa in folgender Weise:

Die österreichische Monarchie 5600 Mark ober 450,000 Dukaten. Preußen (in Schlesien) 2000 Dukaten.

Baben (am Rhein) 3200 Dufaten.

Der Harz 640 Dukaten, Braunschweig 160 Dukaten.

Frankreich in den Goldwäschen am Rhein zwischen Basel und Strafburg 5300 Dukaten.

Das asiatische Außland 31/2 Millionen Pfund Sterling.

Afrika gegen 7650 Mark ober 615,000 Dukaten.

Eübamerika gegen 42,000 Mark.

Californien 50 Millionen Dollars.

Die füblichen der vereinigten Staaten 1 Million Bollars.

Auftralien 80 Millionen Dollars.

Die jährliche Ausbeute an Gold auf der ganzen Erde dürfte zu 4008 Centner anzuschlagen sehn. (Der Preis eines Pfund Goldes beträgt 900 fl.)

}

•

Bergl. Geschichte bes Golbes von A. v. Ungern: Sternberg. 3den. 1835. — Geschichte ber Metalle von Dr. F. X. M. Zippe. n. 1857. — Jacob historical inquiry into the production and sumption of the precious metals. London. 1831.

Große Goldgeschiebe sind aus mehreren goldsührenden Alluvionen nnt. Dana erwähnt unter andern eine Masse aus NordsCarolina $25^2/_5$ Pfund, 8—9 Zoll lang bei 4 bis 5 Zoll breit und einen did; eine Masse von Calisornien von 20 Pssund; in Paraguah de bis zu 50 Pssund, am Ural dergleichen einige von 16 Pssund, von 20 Pssund und aus dem Thal von Taschtu Targanka, vom er 1842, eine Masse von nahe 100 Pssunden (nach anderen Ansen wog sie nur 36,02 Kilogr.). In Australien wurde im Jahre 1852 von Wäschereien am Forest: Cred in der Bictoria: Colonie ein Klumpen 27 Pssund gesunden, welchem man den Ramen "King of the creets" oder "King of Lumps" (Klumpen: König) gegeben hat. ist 11 Zoll lang und hat an der breitesten Stelle 5 Zoll. Eine vere Masse aus Australien hatte das außerordentliche Gewicht von Pso. mit 109 Pssund sein Gold.

Splvanit, nach dem Fundort Transsplvanien (Siebenbürgen). Werner Schrifterz. Aurum gruphicum. Rlaproth hat dieses zuerst (1798) analysist und sand: Tellur 60, Gold 80, Silber 10. einer aussührlichen Arbeit über die Tellurerze von W. Pet (1848 jd. LVII.) ist der Goldgehalt des Splvanit etwas geringer, zu 26,9 egeben, serner gegen 0,6 Antimon. Die Mischung ist nahe (Ag.) Te 2.

Die Arpstallisation ist von Brooke, Phillips, Mohs und ller (als rhombisch) bestimmt worden. — Offenbanya in Sieben: gen.

Hier schließt sich ber Müllerin an, von Beubant nach bem ibeder des Tellurs benannt, Gelberz, Weißtellur. Dieses Erzerscheibet sich wesentlich vom Splvanit dadurch, daß ein Theil des ibers durch Blei vertreten ist, serner ein Theil Tellur nach den alvsen von Ves durch Antimon.

Rach Haidinger ist seine Arhstallisation abweichend von der des Sylvanit. — Naghag.

· Eine Mischung mit vorwaltendem Silber hat Haidinger (1845) Pehit, genannt nach dem Analytiker Peh. S. b. Silber.

Palladiumgeld, Porpezit nach dem Fundort Porpez in Süd: amerika, dort Ouro poudre genannt, ist von Berzelius (1835) analysist worden. Er giebt an: Gold 85,98, Palladium 9,85, Silber 4,17.

. **Rhodiumgold.** Del Rio hat ein solches analysirt mit 34—43 Procent Rhodium.

Geldamalgam. Ein solches, in Platinerz aus Columbia eingewachsen, wurde von Schneider (1848) analysirt. Er fand: Qued: silber 57,40, Gold 38,39, Silber 5,0. — Ein anderes von Mariposa im südlichen Californien hat Sonnenschein (1854) analysirt. Er fand nahezu Quecksilber 60, Gold 40.

Iridinmverbindungen.

Platin-Iribium. Das Fridium wurde als ein eigenthümliches Metall im Jahr 1804 von Smithson-Tennant erkannt und nach der Fris getauft, weil seine verschiedenen Oxyde in Berbindung mit Salzsäure verschiedene Farben haben. Breithaupt entdeckte (1833) im Platinsand von Rischne-Tagilsk Metallkörner von einem specisischen Gewicht von 23, welche nach L. Svanberg's Analyse (1834) auß 76,8 Fridium, 19,64 Platin, 0,89 Palladium und 1,78 Kupfer bestehen. Svanberg hat auch eine dergl. Verbindung aus Brasilien analysirt, welche 55 Platin und 27,8 Fridium enthält.

Revieuslit, nach dem Fundort Newjansk in Siberien. Iribe Osmin. G. Rose hat (1833) zwei Verbindungen von Demium und Iridium beschrieben, welche im Platinsand des Urals vorkommen und sich durch größeren und geringeren Gehalt an Demium unterscheiden. Die Analyse einer solchen Verhindung von Berzelius (1883) gab:

ium 75, Fridium 25. Eine andere von ihm (1838) analysirt, ielt: Dömium 49,34, Fridium 46,77, Rhodium 3,15, Eisen 0,74. dinger hat erstere Sisserstit genannt, von Sisserst in Sin, lettere Rewjanstit. Beide sind isomorph wie G. Rose iden hat und da nach seinen Beobachtungen (1849) auch das reine ium, welches rhomboedrisch trystallisirt, isomorph mit Dömium io scheinen beide Metalle in dem Berhältniß zu einander zu stehen Gold und Silber.

Diese Berbindungen sind auch (1850) von Patterson und chemacher, und (1852) von A. Genth im Goldsand von Calien nachgetwiesen worden.

Rach Claus (1846) ift sein Ruthenium ein Bestandtheil des zium-Iridium und darin bis zu 5 und 6 Procent enthalten.

Das Demium wurde im Jahre 1804 von Smithson-Tennant edt und von οσμή, Geruch, wegen des starken Geruches seines Verflücktigung erhisten Dryds, benannt.

Irit, von Hermann (1841) benannt und analystet. Er hat specifisches Gewicht von 6,5 und enthält nach Hermann: Friensequivrydul 62,86, Oswiumorydul 10,30, Cisenorydul 12,50, omorydul 13,70. Rach Rammelsberg dürste es eine Berbindung Ir, Gs, Er, als isomorph, mit den unter sich ebenfalls isomorphen Os, Fe, sepn. — Findet sich in Höhlungen von gediegen Platin Ural.

Platin.

Sebiegen Platin. Das gebiegene Platin wurde durch Don An110 de Ulloa im Jahre 1748 in Europa bekannt. Man fand es
15t in den Goldwäschen des Flusses Pinto in Reu: Granada und
15te es Platina, d. i. das Diminutivum von Plata, spanisch Silber,
15t Platina del Pinto. Als ein eigenthümliches Metall beschrieb es
15t Wollaston (1750). Scheffer lieserte (1752) eine genaue
15tersuchung desselben, dann Lewis (1753), Marggraf (1757).

Bergmann (1777), Tennant, Wollaston, Berzelius u. a. Bon Berzelius sind die ersten genaueren Analysen (vom Jahr 1828). Sie geben annähernd für das ruffische Platin 84 Procent Platin und .8—10 Procent Effen, den Rest bilden kleine Mengen von Rhobium, Fridium, Demium, Palladium und Kupfer. Aehnliche Resultate geben die Analysen des Platins von Reu-Granada und Borneo nach Berzelius, Claus, Böcking und Bleekerobe. Svanberg bat wegen des ziemlich beständigen Eisengehalts ein Platineisen dafür an: genommen, Hausmann hat es Polygen genannt von solis, viel und feros Gaft, wegen der vielen dem Platin beigemischten Metalle; als gediegen Platin bezeichnet er nur ein von Wollafton (1809) untersuchtes, welches nur einen sehr geringen Gehalt Gold haben soll. Das im gewöhnlichen Platin vorkommende Rho: dium wurde 1804 von Wollaston entdeckt. Der Rame, von vodózic, rofig. bezieht sich auf bessen rothgefärbte saure Lisungen.

Im Jahre 1809 hat man Platin auf St. Domingo entbedt und 1822 am westlichen Abhange des Urals sehr reiche Riederlagen, m denen Stücke von mehreren Lothen nicht selten sind und eines sogar von 20 russischen Psunden gesunden wurde. Im Jahre 1831 ist das Platin von Borneo von Hartmann bekannt gemacht worden, es wurde im Jahre 1839 noch nicht benützt. Die beim Goldwaschen ausgeschiedene Menge soll jährlich gegen 625 Psunde betragen. Nach Bleekerde (1858) sind in den 27 Jahren nach der Entdedung mindestens 8100 Kilogramme undenutzt dei Seite geworsen worden.

— 1833 ist Platin in einem Bleiglanz des Departement Charente durch d'Argh und Villain ausgesunden worden. 1849 wurde es in Nordearolina entdeckt und in demselden Jahre hat Pettenkofer gezeigt, daß alles im Handel vorkommende Silber kleine Mengen Platin enthalte und daher seine Berbreitung sehr allgemein seh.

Rußland liefert bei weitem das meiste Platin und kann die Ausbeute jährlich auf 2000 Pfunde angeschlagen werden, das Zehnsache von dem was Amerika liefert. Daß sein zertheiltes Platin, sogenannter Platinschwamm, bie zenschaft besitze, barauf strömenbes Wasserstoffgas zu entzünden, ist 35 von Döbereiner beobachtet und zu Feuerzeugen benützt worben.

Die Berarbeitung des Platins war früher mit großen Schwierige ten verbunden, da man kleinere Stüde und Körner durch Schmelzen ist vereinigen konnte. In neuerer Zeit (1859) ist es Saintes aires Deville und Devrap gelungen, mit einem Gebläse von uchtgas und Sauerstoff in Gesässen von Gaskohle Rassen von Platin zu 12 Kilogramm zu schmelzen.

Dsann glaubte (1828) im Platin brei neue Metalle entbedt zu ben, welche er Ruthenium, Pluran und Polin nannte, ersteves er bann als eine Berbinbung von Lieselerbe, Titansäure und Jirrerbe erslärte. Claus entbedte im Jahre 1846 im Platin ein neues detall, welchem er wieder den Ramen Ruthenium gab. Es sindet h darin nur zu 1—1½ Procent.

Ofann erklärte bieses für sein Polin, Claus zeigte (1846), daß eses Polin unreines Iribiumorph war und bezweiselt auch die Existenzes Plurans. — Osann glaubt (1846) in Betress des Plurans und wolins bei seinen früheren Behauptungen bleiben zu können. Das latin ist in Rußland dis 1845 zu Rünzen geprägt worden, welches ann aufgehört hat. Der Werth der vom Jahre 1826 dis 1844 gestägten Platinmungen betrug nach Dana nahe an 5 Millionen Gulden. Ein Pfund robes Platin kosten ungefähr 180 fl., verarbeitet 250 fl.

Palladium.

Sebiegen Pallabium. Das Palladium wurde, im Jahre 1808 von Bollaston entdedt, diese Entdedung aber erst 1804 öffentlich bekannt emacht.

Der Rame ist von dem durch Olbers 1802 aufgefundenen und 18 Pallas bezeichneten Planeten entlehnt. Die Geschichte der Belanntverdung dieses Metalls hat etwas Eigenthümliches. Im Jahre 1803

erfuhr ber engl. Chemiter Chenevig aus einer gebrucken ibn pagen Radricht, daß bei Herrn Forster in Gerrard Street ein nem 3. unter dem Ramen Palladium ober Neufilber in fleinen Stillen. 5 Schillinge bis zu einer Guinee verkauft werbe. Er kuir " Quantität, ohne von dem Berkäufer erfahren zu können, wer komme und stellte eine Unterfuchung an, wobei er fant, bis e in Salpeterfäure mit dunkelrother Farbe löse zc. Darauf wet gefunden haben, daß dieses Metall aus 61 Quedfilber und 3 1bestehe und glaubte auch, dasselbe durch geeignetes Reiben und bevon sein zertheiltem Platin mit Queckfilber künftlich bargestellt un Zuerst äußerte Wollaston einige Zweisel über die Ansicht mi nebig und bann tam ein anondmes Schreiben in Umlauf, wer bieß, daß bei der Mad. Forster 20 Pfund Sterling als km denjenigen hinterlegt seben, der wahres Pallabium, wenn auf 20 Gran, in Gegenwart irgend dreier Chemifer verfertigen tont. bieß weiter, "die Ursache, warum ich nicht angebe, wie ich des .dium gefunden habe, ift weil ich einigen Bortheil daraus ur wünsche, da ich ein Recht dazu habe." Riemand meldete st Bal. Rose b. j., Gehlen und Richter versuchten vergebei -Chenevir Angabe Pallabium darzustellen. 1804 nannte sie laston als den Entdecker und ward (1805) bekannt, das in anonyme Ankündigung von ihm gewesen set. (Ropp Gesch. t & B. iV. und Gilberts Ann. B. 24. 1806.)

Wollaston fand 1809 das Palladium gediegen in Abner-Blättchen im Goldsande von Brasilien, Breithaupt giebt in an, dasselbe im siberischen Platinsand gefunden zu haben.

Zinken (mit Benneke und Rienecker) entbeckte es in: glanz des Harzes im Jahr 1829 und hielt es ansangs für ! palladium.

Onechfilber nud Queckfilberverbindungen.

Mertur, gediegen Quecksiber. Schon Theophraft (300 vor Chr.) sähnt das Quecksiber als xurde ävyuvor, flüssiges Silber, wels aus Zinnober dargestellt werde. Der Name üdvavvvoz, von son Wasser und ävyuvoz, Silber, sindet sich bei Dioslorides 1. Jahrh. n. Chr.). Plinius nennt das natürlich vorkommende ecksiber argentum vivum und erwähnt, daß alle Körper auf ihm vimmen, mit Ausnahme des Goldes. — Der Name Mercurius und einsche Geber im 8. Jahrh. vor, Quecksiber bezieht sich auf die erschaft des Metalls, andere in sich auszunehmen. Dieses Auferren beißt verquiden oder anquiden.

Das Quecksilber war bei ben Alchymisten ein vorzüglicher Gegensied der Untersuchung, da sie es als einen Bestandtheil der Metalle aben und mit dessen Hilfe solche darzustellen versuchten. Zum Theil aber ihr Quecksilber auch eine eingebildete Substanz. — Dem aueren chemischen Studium des Quecksilbers hat man zunächst die untniß des Sauerstoffs zu danken, womit durch Lavoisier eine naliche Umgestaltung der Chemie erfolgt ist. Priestleh, der Entster des Sauerstoffs (1774), stellte ihn zuerst aus dem rothen Quecksterozhd dar.

Das Gefrieren des Queckfilbers wurde zuerst von Braune zu etersburg im Winter 1759 auf 1760 beobachtet, dann von Hutchins do Cavendish (1783), welche die Temperatur zu 39,44° C. besonnten. — Das Barometer wurde im Jahre 1648 durch Evangesssta Torricelli erfunden.

Das Amalgamiren von Gold und Silber war schon den Alten fannt. — Das Knallquedfilber wurde 1799 von Howard entbeckt.

Die Menge des natürlich vorkommenden gediegenen Queckfilder ist enig bedeutend, das meiste Queckfilder wird aus dem Zinnober geonnen. -- Ein Pfund Queckfilder kostet 4 fl. dis 4 fl. 30 kr.

Zinnsber, nervästage, in der Bedeutung Drachenblut, arabisch onou. apar, d. i. ein sehr rother Staub. — Die Kenntnis des Zinnobers ist so alt, wie die des Quecksilbers, bei Plinius wurder dem Namen Minium erwähnt, womit später das wete U-bezeichnet wurde.

Daß der Zinnober aus Schwesel und Quedfilder beick: schon im 16. Jahrhundert bekannt, und daß man duch Letz: von Schwesel mit Quedfilder Zinnober künstlich darstellen könnt. Ich ich der der im 8. Jahrhundert vor. Eine quantitative mensetzung bestimmte der dänische Leibarzt J. S. Carl ille 6 Theilen Quedfilder und 1 Theil Schwesel, welches den Krider späteren Analysen von Klaproth u. a., sowie der grangeltenden Mischung sehr nahe kommt. Diese ist: Schwisel. Quedfilder 86,21.

Die Krystalle hielt Romé de l'Isle für tetraedische bestimmte sie (1801) als hexagonal und beschreibt schon du in kommende Combination zweier Rhomboeder mit der basisker und dem Prisma. J. Schabus hat (1851 in dem Sipmentais. Atad. d. W. B. VI) eine Monographie der Krystalliaux Zinnobers gegeben. — Descloizeaux hat (1857) die inche Beobachtung gemacht, daß dem Zinnober, wie dem Duay, Expolarisation zukomme; tetartoedrische Flächen sind die jest and worgekommen.

Die berühmten Queckfilber: (Zinnober:) Gruben von Almedie Spanien sind sehon 700 v. Ch. von den Griechen ausgebenden die von Joria in Arain sind seit 1497 bekannt. Die psahbere Quecksilbergruben lieserten im Jahre 1807 gegen 600 Centum: wärtig ist der Ertrag gering. Man kennt sie seit 1776.

In Amerika sind reiche Gruben in Mexiko und Chik mit sind bergleichen in Californien entbedt worden.

Spanien liefert jährlich gegen 20,000 Centner Queckilder, steils aus Zinnober gewonnen; Desterreich lieferte im Juhr gegen 3378 Centner. Das sog. Que ck silberlebererz und liberbranderz von Idria ist ein Gemenge von Zinnober und Zersetzungsproduct einer organischen Substanz, welche zur

umas (1833) analyfirt und Jbrialin genannt worden ift. **Es ift** Hihm und Schrötter ein Rohlenwasserftoff mit 5,26 Wasserftoff.

Ralsmet, von xadoc, schön und µede, Honig, gleichbebeutend mit ercurius dulcis. Hornquecksilber. Quecksilberhornerz. — Ift nach nem chemischen Berhalten Quecksilberchlorür: Chlor 15,06, Quecksber 84,94.

Nach Haup ist diese Species in den zweibrückschen Queckfilberuben von Woulf im Jahre 1776 entdeckt worden. Die Arpstallition ist von Brooke bestimmt worden.

Der sog. Queskilberselpeter John's (1811) ist nach bessen Anabe nicht genügend bestimmt; er sagt, daß mit dem Quecksilber eine säure verbunden seh, welche mit der Salpetersäure viel Aehnliche eit habe.

Ammistit, von äumen, Zinnober, wegen der rothen Farbe, sennt Dana die von Domepko (1845) analysirte Verbindung von intimonsaurem Antimonoph mit Quecksilberophd, welche er, mit Eisensphhydrat verunreinigt, in den Quecksilbergruben von Chile aufgesunden hat.

Onsfrit, nach dem Fundort St. Onofre in Mexiko, benannt von Haid in ger, ist von Kersten (1828) bestimmt und Selenschwefelqueds silber genannt worden. Rach H. Rose (1840) enthält es: Selen 6,49, Schwefel 10,30, Quecksilber 81,33.

Elemannit, nach dem Entdeder Tiemann benannt. Tiemann bat das Mineral (1828) zu Jorge am Harz entdedt und Marz hat es als Selenquedfilder bestimmt. F. A. Römer hat es (1852) zu Clausthal auf der Halde der Grube Charlotte gefunden und B. Kerl dieses analysirt. Die Analyse gibt nahezu: Selen 25, Quedfilder 75.

Lerbachit, nach dem Fundort Lerbach am Harz. Rach den Anaslysen von H. Rose (1825) sind die Mischungstheile Selen, Blei und Duecksilber, doch in wechselnden Berhältnissen, so daß das Mineral wohl ein Gemenge von Tiemannit und Clausthalit (Selenblei) ist. — Die Selenberbindungen des Harzes wurden nach dem Bericht des Bergraths Zinken zuerst um 1805 auf der Grube Brummerjahn bei

Jorge, auf dem Harz, gefördert; damals aber, weil das Edr. :: nicht entdedt war; als folche nicht erkannt.

Rach Zinken (1842) kommt zu Tilkerode am han and Berbindung von Selenqueckfilder mit Selenkupfer vor, und Are:
nagel hat Berbindungen von Zorge am Harz analysist, welche Selenblei, Selenkupfer und Selenqueckfilder bestehen. (Rammele:
Mineralchemie 1860.) — Ein Selenqueckfilderzink, Culebrut.
Brooke, mit 24 Zink und 19 Queckfilder hat del Rio (1822)
schrieben. Culebras in Mexiko.

Silber und Bilberverbindungen.

Sediegen Silber. Seit den ältesten Zeiten bekannt und urt Chemikern namentlich seit dem 16. Jahrhundert studiert. Die keinstellen nauß der salpetersauren Lösung durch Quecksilder und Kochsalzwasser waren in der zweiten Hälfte des 16. Jahrhundenstannt. Daß salpetersaure Silberlösung die Haut schwärze, auch sichen Albertus Magnus (im 13. Jahrhundert), die Schwindert des Chlorsilders beobachtete Bople (1663), schrieb aber die lied nicht dem Licht, sondern der Luft zu; die Reduction des herrichten Schmelzen mit schwarzem Fluß gibt Lemery an (1675). Das gediegen Silber enthält fast immer Spuren von Gold, ker Eisen, Antimon 2c.

Die Arhstallisation haben Romé de l'Isle und haup is bestimmt; sie geben Oktaeder und Würfel an und deren Combiner Mohs fügt das Trapezoeder dazu, Naumann Tetralisherater Rhombendodekaeder. Merkwürdige Zwillingsbildungen, durch mäßige Ausdehnung prismatisch erscheinend, mit pyramidaler Initer hat G. Rose am Kongsberger Silber beobachtet (Poggd. In: 1845).

Berühmte Fundstätten für gediegen Silber und Silbent in Schwarzwald, Schwarzwald, Schwarzwald,

ngarn, Kongsberg in Nortwegen, Peru, Mexito, Chile 2c. Auf ber rube Himmelsfürst bei Freiberg in Sachsen wurden öfters Massen von ebr als einem Centner Getwicht gefördert, zu Schneeberg im sächsischen rzgebirg im 15. Jahrhundert eine Masse von gegen 100 Centner ilber; zu Kongsberg im J. 1666 eine Masse von 560 Pfund und Jahre 1834 eine dergleichen von 7½ Centner, im Jahre 1848 ein lumpen von 208 und ein anderer von 436 Pfund. — Der Werth nes Pfundes Silbers ist 60 Gulden.

Im Alterthum war Spanien wegen seines Silberreichthums beibemt und wurde dasselbe schon von den Phöniciern ausgebeutet, dann ein den Karthaginensern und weiter von den Mauren. Im Jahre 571 wurden die karthaginensischen Silbergruben von Guadalcanal durch ie deutsche Familie Fugger wieder ausgenommen und gaben durch 6 Jahre eine so reiche Ausbeute, daß sie in einzelnen Jahren mehr 1s 7 Millionen Thaler betrug. — Daneben war Böhmen berühmt. Die Sagen über die ersten Junde an Gold und Silber gehen dis 1s. Jahrhundert zurück. Auf dem Harz wurden die Silbererze m Rammelsberg im 10. Jahrhundert entdeckt, in Sachsen begann arauf der Bergbau im 12. Jahrhundert, später in Ungarn, Korvoegen 2c.

Die Silbergewinnung aus ben verschiedenen eigentlichen Silberrzen und aus Bleiglanz, der mit solchen gemengt ist, gibt Zippe ür die Silber producirenden Länder an, wie folgt:

Rußland (Ural, Altai) 65,000 Mark;

Desterreich (vorzüglich Ungarn und Böhmen) im Jahre 1851 gegen 123.000 Mart:

England 77,700 Mart;

Sachsen (Erzgebirge) 53,000 Mark, im Berhältniß seiner Flächer:große das filberreichste Land in Europa;

Preußen (die Gruben am Harz) 45,134 Marf;

Hannover und Braunschweig (die Gruben am Harz) 45,000 Mark; Frankreich 26,800 Mark;

Schweben und Rorwegen 6000 Mark;

Raffau 3800 Mart;

Spanien (im Jahre 1849) 99,403 Mark.

Mit Ausschluß von Außland kann die Silberproduction in Europa auf jährlich 400,000 Mark (2000 Centner) angeschlagen werden. Die Production von Central: und Südamerika liefert aber das zehnsache, nämlich mehr als 4 Millionen Wark. (Die Mark ist 16 Loth.)

Urgentit, von argentum; Glaserz Werners. Schon im 16. Jahr: hundert bekannt und bei Lazarus Erker (1598) erwähnt. Henkel gibt an (1734), daß man durch Verbindung von Silber und Schwesel eine Gemeng bekomme, welches in Farbe und Biegsamkeit dem "Glasserzt" vollkommen gleich sep. Sage gab (1776) die Mischung an: Schwesel 16, Silber 84. Klaproth fand (1796) 15 Schwesel und 85 Silber. Die reine Mischung enthält 13 Schwesel und 87 Silber.

Die Arystallisation ist schon von Romé de l'Jele und Hauh beschrieben worden. Naumann erwähnt ein Trapezoeder und Triakisoktaeder.

Die Dimorphie des Argentit und seine Jomorphie mit Chalkosin (Kupferglanz) ist von Mitscherlich, G. und H. Rose (1833) ber obachtet worden. — Ein, wesentlich als Schweselssilber erkanntes Mirneral von Joachimsthal in Böhmen, krystallisirt nach Kenngott rhombisch. Er hat es Akanthit genannt, von «xxx» da, Dorn, Starchel; Dauber hat die Krystallisation ausstührlich beschrieben (1859).

Stromeperit (Silberkupferglanz), nach Stromeher benannt, der das Mineral (1816) zuerst analysiete. Seine Analyse, einer der ben Varietät vom Schlangenberg am Altai, stimmt mit der des stysskallisieren Stromeherit von Rudolstadt in Schlessen von Sander (1837) überein. Die Mischung ist: Schwesel 15,73, Silber 53,08, Rupser 31,19.

Die Species ist eine Verbindung gleicher Mischungsgewichte von Argenit und Chalkosin, und hat nach G. Rose und Kenngott die Form des letteren. Domepko und Taplor haben Barietäten aus Chile analysirt.

Jalpait, nach dem Fundort Jalpa in Mexito, benannt und

mmt von Breithaupt (1858), ist nach ihm tesseral krystallisirt.
der Analyse von R. Richter enthält er wesentlich: Schwesel
8, Silber 71,76, Rupser 14,06.

Stephanit, nach dem Erzherzog Stephan von Desterreich, unt von Haidinger. Sprödgladerz. Sprödglanzerz. st von Klaproth analysist (1787), genauer von H. Rose und l (1853); die Mischung ist wesentlich: Schwesel 16,24, Antimon 7, Silber 68,49.

Die Arhstallisation ist von Mohs, Hausmann und Raumann mmt worden, eine Monographie der Andreasberger Arhstalle gab röder (Poggd. Ann. 1855. 95). — Freiberg in Sachsen, Scheme in Ungarn, Harz x.

Bolybasit, von volis, viel und säars, Grundlage, chemische is, von H. Rose (1829) benannt und bestimmt. Gleichzeitig von eithaupt unter dem Ramen Eugenglanz vom Stephanit gesint. H. Rose analysiste Proben von Freiberg, Schemnitz und arisamet in Mexiso. Die Analyse der Barietät von Freiberg gab: vwesel 16,85, Antimon 8,39, Arsenik 1,17, Silber 69,99, Rupser 1, Eisen 0,29. In der Probe von Schemnitz sand er das Antimon st von Arsenik vertreten. Joh-hat (1853) eine Barietät von Cornsilis analysist.

Die Arhstallisation ist durch Rose und Breithaupt (als hexacal) bestimmt worden.

Proutit, nach dem französischen Chemiter J. L. Proust, benannt Beubant. Lichtes Rothgültigerz Werners. Der Name thgültigerz wird schon bei Basilius Balentinus (im 15. Jahrendert) erwähnt. Hentel erwähnt zuerst des Arsenitgehaltes dieses, Wallerius und Cronstedt führen auch Schwesel als Misungstheil an, ebenso Bergmann (1777), welcher angibt, daß es 60 Silber, 27 Arsenit und 13 Schwesel bestehe. Er bestimmter den bei der Zersehung mit Salpetersäure ausgeschiedenen Schwesel. Klaproth (1794) ein lichtes Rothgültigerz von Andreasberg und übnliches von Freiberg analysitte, war er verwundert, seinen

Arsenik zu sinden, sondern statt dessen Antimon und bemeekt, daß dieses die gangbaren Hypothesen widerlege, nach welchen der Arsenik als ein zur Erzeugung und Zeitigung ber Metalle, namentlich bes Silbers, nothwendiger Grundstoff betrachtet wurde. Es hatte darauf bezüglich die Akademie der Wissenschaften in Berlin im Jahre 1773 eine Preisfrage gegeben, nämlich: "Wozu die Natur den, in den Erzen vorhanbenen Arfenik anwende? ob durch sichere Erfahrungen auszumitteln sep, daß er wirklich die Metalle zur Reife bringe? und wenn diesem also set, auf welche Art und in wiesern dieses geschehe." - Monnet gewann den Preis, indem er bewies, daß der Arsenik zur Erzeugung der Mc talle wesentlich nichts beitrage, und Klaproth meint seiner Analyse zu Folge, daß Monnet, wenn er sie unternommen, wohl ben kürzesten Beweis gegen bie fragliche Eigenschaft des Arseniks a priori hätte führen können. Proust machte aber (1804) zuerst aufmerksam, daß es zwei Species von Rothgültigerz gebe, wovon die eine Antimon und die andere Arsenik enthalte. Die arsenikhaltige Species ist von Hose analyfirt worden. (Barietät von Joachimsthak.) Die Ana: lyse stimmt wesentlich mit der Mischung: Schwesel 19,40, Arsenik 15,19, Silber 65,41, d. i. Schwefelarsenik 24,9, Schwefelfilber 75,4. Proust hatte nahezu dasselbe Resultat erhalten, nämlich Schwefelarsenik 25,00, Schwefelfilber 74,35, Sand 2c. 0,65.

Werner hatte schon (1800) lichtes und dunkles Rothgilltigen unterschieden und Fuchs (1827) wieder auf den vorkommenden Arsenik: gehalt ausmerksam gemacht, worauf Breithaupt (1828) die Species physikalisch genauer bestimmte und durch die Ramen Arseniksilber: blende und Antimonsilberblende unterschied. Beide wurden als isomorph erkannt. Beiträge zur Kenntniß der Krystallisation gaben Romé de l'Isle, Haup, Mohs, und eine Uebersicht der Flächen G. Sella!

Pyrargyrit, von noo, Feuer und Egyopog, Silber. Werner's duntles Rothgültigerz. Breithaupt's Antimonsilberblende. Die ersten Analysen sind, wie bei der vorhergehenden

¹ Quadro delle forme cristalline del argento rosso, del quarzo e del calcare. Nuovo Cimento, III. 1856.

Species erwähnt wurde, von Klaproth (1795). Er fand, da das Mineral mit Salpetersäure zersetzt wurde, neben dem Schwesel auch Schweselsäure, glaubte aber, daß der Schwesel nur in einerlei Zustand, als eine Schweselsfäure im Erze enthalten seh. Bonsdorff (1821) zeigte die Abwesenheit des Sauerstosse und gab eine Analyse der Varietät von Andreasberg, mit welcher die späteren von Wöhler und Böttger (1842) übereinstimmen. Danach ist die Nischung wesentlich: Schwesel 17,77, Antimon 22,28, Silber 59,95.

Die Arpstallisation wurde vorzüglich durch Breithaupt bestimmt. Myargyrit, von µslav, weniger und ἀργυρός, Silber, weil er weniger Silber enthält als der Pyrargyrit. Die Species wurde von Mohs (1824) als hemiprismatische Rubinblende bestimmt. Hose hat das Nineral (1830) analysirt und den Namen Myarzgyrit gegeben. Die Nischung ist wesentlich: Schwesel 21,89, Antimon 41,16, Silber 36,95.

Der Mpargprit wurde früher für Pprargprit gehalten. Er ist selten und findet sich zu Bräunsborf bei Freiberg.

Sine nahestehende Species ist der Kenngottit Haidingers (1856) nach Prof. Kenngott benannt, welcher ihn zuerst untersucht hat. Ist nur qualitativ analysirt. Felsobanya in Ungarn-

Tanthelen, von Karische, gelb und zörec, Pulver, wegen des Striches, von Breithaupt (1840) bestimmt und von Plattner analysirt. Die Nischung ist wesentlich (mit einem Arsenikulphuret von 3 und 5 At. Schwesel): Schwesel 21,09, Arsenik 14,86, Silber 64,05.

— Erbisdorf bei Freiberg:

Rahestehend ist der Rittingerit, nach dem österreichischen Sectionsrath P. Rittinger benannt und bestimmt von Zippe (1852). Die Krystalle hat Schabus gemessen; es sohlt eine quantitative Analyse. — Joachinsthal in Böhmen.

Freieslebenit, nach bem Entbeder J. C. Freiesleben, der es zuerst (1817) unter dem Ramen Schilfglaserz beschrieben hat. Hausmann- und Levy haben seine Arpstallisation bestimmt und Wöhler hat es (1838) analpsirt (Barietät vom Himmelsfürst bei Lobell, Geschichte der Mineralogie.

Freiberg.) Escosura hat (1856). eine Barietät von sinderin Spanien analysirt. Beide Analysen geben weiensich: Ekr. 19,01, Antimon 27,24, Blei 29,30, Silber 24,45.

Rach den neueren Bestimmungen von Miller (1852) it is stallisation nicht rhombisch, wie früher angenommen wurde, in klinorhombisch.

Brougniardit bezeichnet Damour (1849) ein Mineral in stelnau in Mexiko, welches nach seinen damit angestellen krausammengesetzt ist aus: Schwefel 19,08, Antimon 30,66, Barbilder 25,65. Es steht also dem Freieslebenit sehr nach den ihm nicht wesentlich verschieden.

Sternbergit, nach dem Grafen Stern berg benannt und graphisch bestimmt von Haidinger (1827). Er wurde (1828) Bippe analysirt und besteht wesentlich aus: Schwesel 30,30 : 34,18, Eisen 35,44. — Ist zu Joachinsthal in Böhmen vergeste

Rerargyr, von néwes, Horn und Aprevos, Sika. filber. Hornerz. Diese Species wird schon von Agricola und Mathesius Sarepta (1562) erwähnt und Wallering giebt an, daß oft ein künstlich durch Fällung einer saher. Silberlösung mit Rochsalzlösung erhaltenes und dann gewen. Hornerz betrügerischerweise für natürliches verkauft werde.

Die chemischen Untersuchungen aus älterer Zeit sind sen r: Lommer (1776) schätzt in dem reinen Hornerz das Silber procent, Woulfe (1778) glaubte neben der Salzsäure noch Schwigefunden zu haben, Sage (1786) analhsirte das Hornerz und giebt 70—74 Procent Silber an, vererzt mit Salzsäure wie besonderen settigen Materie, Laxmann (1774) behanden, kodem Erz keine Salzsäure, sondern Schwesel vorhanden sep. —1 rot analhsirte mehrere Barietäten und sand (1807) in dem sie scheligen Hornerz aus Peru, welches Karsten beschrieb, Sie Sauerstoff 7,6, Salzsäure 16,4, welches Nesultat mit den Untersuchungen von Berzelius über das Chlorsisber nach sistemut. Danach ist die Mischung: Chlor 24,75, Silber 75.25

Rlaproth erwähnt, daß dieses Erz im 16. Jahrhundert in den hsischen und böhmischen Bergwerken oft zu mehreren hundert Mark sgebeutet worden, und in Stüden bis zu einigen Phunden vorgesumen sep. Gegenwärtig ist es da sehr selten geworden. In großen affen sindet es sich in Peru, Thile und Mexiko mit gediegen Silber. 1 Chile ist es ein gewöhnliches Silbererz.

Jodit, nach dem Jodgehalt. Jodarghrit, Johilber. Bauselin hat es zuerst (1825) qualitativ analysirt, del, Rio hat es mals in Mexiso ausgesunden. Die Analysen von Damour und L. Smith (1854) geben die Mischung: Jod 54, Silber 46. — er analysirte Jodit stammt aus Chile. Descloizeaux hat (1854) ne als hexagonal erkannte Arystallisation (daran drei hexagonale Phemiden) bestimmt und gezeigt, daß sie der des Greenockit sehr ähns h seh.

Das Job ist im Jahre 1811 von Courtois entdeckt worden. er Rame von iweidis, veilchenfardig, bezieht sich auf die violette arbe seines Dampses.

Bromargpeit, von Brom und äpyppog. Brom, von spoipog, r Gestank, wegen seines erstidenden Geruchs. Das Brom ist 1826 m Balard in der Mutterlauge des Meerwassers entdedt worden.

Der Bromargyrit ober das natürliche Bromfilber wurde von lerthiet (1841) in Mexiko und Huelgoeth in Frankreich entbeckt. lach seiner Analyse des mexikanischen, und nach der des chilenischen on Field (1857) ist die Mischung: Brom 42,55, Silber 57,45.

Embelith, von duschlow, das Eingeschobene, nämlich zwischen hlor: und Bromfilber. Bestimmt und benannt von Breithaupt 1849) und analysist von Plattner, Domeylo und Field (1857). die Analysen zeigen isomorphe Mischung von Chlor: und Bromfilber. drom 20, Chlor 13, Silber 67.

Hieher gehören die ähnlichen von Breithaupt (1869) Megaromit und Mikrobromit benannten Mischungen, welche von Rüller analysist wurden. Der Megabromit enthält 26,5 Brom und 1,3 Chlor mit 64,2 Silber, der Mikrobromit 12,4 Brom und 17,56 Chlor mit 70 Silber — Diese Verbindungen sinden sich in Chile zu Copiapo 2c.

Amalgam, von auados, weich und yauos, Berbindung, nach andern von madayma, erweichender oder weicher Körper. Die Berbindung des Queckilbers mit den Metallen war schon den Alten des kannt und wird die Amalgamation des Goldes von Plinius erwähnt, die des Silbers von Geber u. a. Zur Ausbringung des Silbers wurde der Amalgamationsproces zuerst in Mexiko um 1557 angewenz det, in Euwaha zuerst durch den ksterreichischen Bergrath von Born, welcher die ersten Versuche 1780 und 1785 zu Schemnit anstellte.

Das natsirliche Amalgam wird von Ferber (1776) erwähnt. Heher analysirte es 1790, Klaproth 1793. Heher fand 74 Duedssilber und 25 Silber; Klaproth 64 Duedfilber und 36 Silber. Die Proben waren von Moschellandsberg in Rheinbahern. Domehio analysirte (1842) ein Amalgam, welches den vorzüglichsten Silberreichthum von Arqueros in Chile hildet. Es ist von Berthier nach dem Jundorte Arquerit genannt worden und enthält 13,5 Quedfilber und 86,5 Silber. — Es sind also drei Verdindungen bekannt Ag Hg³, Ag Hg² und Ag⁸ Hg.

Ihre Axpstallisation ist dieselbe. Diese ist zum Theil schon von Romé de l'Isle und Hand bestimmt worden, welcher (1801) die Formen des Oktaevers, Ahombendodekteders und Trapozoeders angiebt. Nohs sügt (1824) noch ein Tetrakisheraeder und Herakisoktaeder hinzu.

Die schönsten Arpstalle sind sonst zu Moschellandsberg in der Abeinpfalz vorgekommen und sinden sich auch in Chile.

Distrasit, von Sie, doppelt, und masses Mischung, benannt von Beubant, Antimonsilber, Spiesglas: Silber Werners. Bon Widenmann (1794) beschrieben. Daß dieses Erz aus Antimon und Silber bestehe, haben schon Bergmann und Selb beobachtet, der letztere gab 70 bis 75 Procent-Silber an. Klaproth analysirte (1797) zwei Proben von Wolfach im Fürstenberg'schen mit 84 und 76 Silber und 16 und 24 Antimon. Diese-Mischungen entsprechen Ag⁶ Sb und Ag 4 Sb. Die letztere Berbindung (mit 78 Silber) gab auch

e Analyse von Bauquelin (Probe von Andreasberg) und ansernd eine von Abich (1798); die erstese von einer Probe von dreasberg am Harz eine Analyse von Plattner.

Die Arpstallisation ist von Haup als heragonal, doch nicht sicher, i Hausmann ausführlich als rhombisch bestimmt worden. — Hais nger nennt die Species Allemontit.

Raumannit, nach dem Mineralogen und Arpstallographen Prof. Fr. Naumann, benannt von Haidinger. Diese Species wurde rst bestimmt und analystet von G. Rose (1828). Er sand sie ter den Selenerzen von Tilkevode am Harz. Die Wischung ist Selen ,85, Silber 73,15.

Entdedung des Selens aufgefunden, von Berzelius (1818). e Mischung ist wesentlich, nach Rammelsberg ein Analogon zum romeverit, Selen 31,61, Silber 43,08, Rupfer 25,34. — Bis sept ir zu Skriferum in Schweden borgekommen.

Hefflt, nach bem russischen Chemiket G. Heß, benannt von Fröbel, stimmt und analysirt von G. Rose (1829). Die Analyse der Bazität von Savodinskoi am Altai gab wesentlich: Tellur 37,27, Silber 2,73. Dieselbe Mischung fanden Peţ (1843) zu Naghag in Siebenzürgen und Rammelsberg zu Rethanha in Ungarn.

hier schließt sich an der Petit von Haidinger, nach dem Cheiler Pet, der die Berbindung zuerst (1843) analysirtet ein Theil
silber ist durch Gold vertreten. Wesentlich: Tellux 33,79, Silber
5,50, Gold 20,71. — Nagyag in Siebenbürgen.

Anpfer und Anpferverbindungen.

Gediegen Aupfer. Das Rupfer wat schon in den altesten Zeiten elannt und kommt unter dem Namen xalxos und ves vor. Der lame Rupfer stammt vielleicht von Chpern, denn bei Plknius heißt es

"in Cypro prima suit aeris inventio." Rach Solinus wäre zuerst in Chastis auf Euböa Rupfer gefunden worden und stamme daher der Rame xalxós.

Die Bildung des Cementkupfers zu Schmölnitz in Ungarn bespricht zuerst Basilius Balentinus im 15. Jahrhundert. — Die blaue Färbung des Ammonials durch Kupfer giebt Libavius an (1597) und Bople (1663).

Die Arpstallisation ist zum Theil schon von Born und Romé de l'Jele und von Haup beschrieben worben. Der letter erwähnt (1801) den Würfel, das Oktaeder, Rhombendovekaeder und eine Phramide (mit sechs seitigem Prisma, trihexaedte) welche aus einer Hemitropie bes Tetralisheraeber o O2, die Oktaebersläche als Drehungsstäche, ent steht, wie Raumann (Mineralogie (1828) angegeben. tereffante Zwillinge mit abnorm ausgedehnten Flächen und ästige Berwachsungen derselben hat G. Rose in seiner Reise nach dem Ural beschrieben (B. I. 1837). — Die schönsten Kryftalle kommen zu Bogos: lower vor und am Lake Superior in Rord-Amerika, welche überhaupt zu ben berühmtesten Fundstätten für gediegenes Kupfer gehören. Die amerikanischen vom Obern See ober Lake Superior kannte man. school im Jahr 1689, aber erst 1820 fing man an sie auszubeuten. fand schon im Jahre 1766 einen Block von 11 Rubikfuß, im Jahre 1853 wurde eine Masse von 40 Fuß Länge gefunden; deren Gewicht vuf 4000 Centner geschätzt wurde. Diesem Rupfer ist öfters gebiegen Silber beigemengt. Bon Bahia kennt man eine Masse von 26 Centnern. — In Gubaustralien wurde bei dem sestlichen Einzug ber Bergwerksgesellschaft in Abelaide im Jahr 1845 ein Rupferblock von 24 Centnern mitgeführt. — Ein Pfund Rupfer kostet 37 Kreuzer, ver: arbeitet 1 fl.

Die Rupferproduction aus den verschiedenen Rupfererzen beträgt (Zippe's Gesch. der Metalle):

iŋ	Frankreich	•	•	•	•	•	•	•	٠.	•	•	•	34,353 Centner
PT	Belgien .	•	•	٠,	•	•	•	• •	•		•		16,400
	England					•	•	•		_			

1 Preußen

33;200 Centner

, Schweden		•		•	•	•	•	•	•	40,000	M
, Toslana		•	• •	•	•	٠.	•	•	•	3,000	••
, Spanien		•		•	•	•	•	•	•	10,000	m -
ie österreich	ischen	Eta	aten	•	•	•	•	•	•	45,265	• 99
n Baben,	Heffen	, %	affar	ı, (ğar	inol	ver	ut	ıb		
Cachie	n zuse	tmme	n .	•	•	•	•	•	•	5,500	n
n Rußland		•	• •	•	•	•	•	•	•	83,500	**
ie Minen a	ım Ol	ern	Eee	in	No	rba	met	ila	•	36,000	<i>n</i>
Cuprit, bor	n oupi	rum.	Ro	thtu	pje	rerz	, 9	Bet	neri	3. Von Cr	onftedt
ihnt (1770)				-	•	_					
era cupri h			_	•	-			_	_		
t bei lettere								-	-	•	
n gefärbt,		_			-			_			_

Der Cuprit ist zuerst genau von Cheneviz analysirt worden (3), Bauquelin, Fontana, Monnet ze. hatten es theils sür serveyd, theils sür kohlensaures Rupseroxyd gehalten. Chenevix nute daran eine damals noch neue Verbindung von Rupser und uerstoff, das Rupseroxydul, beobachtete die Fällung der concentrirten sauern Lösung mit Wasser, den gelben Niederschlag mit Kali x. destimmte die Mischung zu Rupser 88,5, Sauerstoff 11,5. Sie spricht der Verbindung du.

en Rupferberges in Dalekarlien gegeben habe.

Die Arpstallisation wurde von Romé de l'Isle und Haup immt, sie führen Oktaeber, Würfel und Rhombendobelaeber ans Rose sand ein Tetralisheraeber und Trialisoktaeber; v. Rokarow erwähnt noch ein Trapogoeber und Heralisoktaeber, so daß imtliche holoedrische Hauptsorm des tesseralen Systems vorkommentergl. v. Rosscharow Naterialien z., B. I. 1853). — Ausgezeichnete gstalle zu Gumeschewst im Urak, Rischne-Tagilst z. Rersten zubte in dem haarsörmigen Cuprit (Rupserblüthe) von Rheinzitendach Spuren von Selen gefunden zu haben und Sukow nahm sen Arpstallisation als heragonal (1835). Reuere Beobachtungen

machen aber diese Angaben sehr zweifelhaft. — Kenngott halt diese Arpstalle für rhombisch (1859).

Der Cuprit ist öfters beim Rupferproß in Arpstallen gebildet beobachtet worden.

Tenerit, nach dem Präsidenten der neapolitanischen Alademie der Wissenschaften Tenore, v. Semmola. Rupferschwärze. — Die ältere Rupserschwärze ist ein unreines Zersetungsprodukt von Chalkopprit und ähnlichen Rupsererzen. Der Tenorit sindet sich in krystallinischen Blättchen und wurde von Semmola (1841) auf Laven des Besuns beobachtet und als Aupseroryd erkannt — Rupser 79,86, Sauerstoff 20,14.

Dieses Mineral kommt im Allgemeinen nur sehr wenig vor, nach Whitney hat man aber (1849) zu Copper Harbor am Obern: See in Nordamerika gegen 40 bis 50,000 Pfund sast reines erdiges, derbes und krystallisirtes Rupseroxyd gefördert und verhüttet. Die Arystalle waren Würsel, vielleicht Pseudomorphosen von Cuprit. Foy sand (1850) darin 99,45 Rupseroxyd.

Ralahit, von padaixy, Ralve. Der Rame Malachites sindet sich zwar schon bei Ulpsses Albrowandus († 1605), er scheint aber damit ein anderes Mineral als das gegenwärtige Aupsererz gemeint zu haben, welches nach dem Vorgange des Theophrastus bei den älteren Mineralogen Chrysosolla hieß oder wie bei Wallerius (1778) verugo. Dieser giebt den Gehalt an Aupser zu 20 bis 80 Procent au. Für die seinfastigen Varietäten führt er schon die Ramen Atlaserz oder Sammeterz an.

Lehmann beschrieb ihn (1761). Die älteren Analysen von Tromsdorff waren mit unreinem Mäterial angestellt, Klaproth bestimmte (1797) die Mischung, genauer Bauquelin, Phillips und unter den neueren A. Nordenstiöld und J. L. Smith (1855). Die Analysen geben wesentlich: Kohlensäure 19,91, Kupseroryd 71,94, Wasser 8,15.

Die Arpstallisation hat Mohs bestimmt; ferner Phillips und Helsenberg. Pelletier glaubte, ber Malachit- unterscheide sich

Lasurit durch einen größeren Gehalt an Sauerstoff, ähnlich tete mit Anwendung des Phlogistons Gupton (1782) den Unter-

Berühmt sind die Malachite des Ural, welche als Schmuck- und exsteine zu Katharinenburg verarbeitet werden. Die Mineralienernlung des Berglorys in Petersburg bewahrt eine Malachitmasse 1 3 Juß 6 Zoll Höhe und Breite, welche durch Berarbeitung einen rth von einer halben Million Rubel erhalten würde. Eine andere esse von 30,000 Pfunden aus der Rudjanster Grube im Bezirk von zil erwähnt der General Tschewstin.

Arpstalle find äußerst selten und fast nur zu Rheinbreitenbach am vein gefunden worden.

Aurichaleit, von auriehaleum, Meffing, twegen des Gehaltes an pfer und Zink; benannt und analpsirt von Th. Böttger (1840). Die ischung ist wesentlich: Kohlensäure 16,18, Kupferoxyd 29,21, Zinks od 44,69, Wasser 9,92. — Loktewsk am Altai.

Nahe stehend ist der Buratit, nach Herrn Burat benannt von elesse und von ihm bestimmt (1847). Er enthält 2—8,6 Procent Merde, welche vielleicht als Calcit eingemengt ist. Delesse hat zwei arietäten analysirt, eine vom Altai und eine vom Chessy bei Lyon. istere kommt mit einem Malachit überein, in welchem ein Theil des upferozyds durch Zinkozyd ersett ist.

Laserit, nach der Lasur:Farbe. Rupserlasur Werners. Caeruum montanum bei Cronstedt (1770) und Walterius. Die teren Analysen von Fontana und Pelletier geben die quantitave Zusammensesung nicht genau. Diese hat Klaproth (1807) kennen lehrt und die Analysen von Bauquelin (1813) und Phillips. anach besteht das Mineral aus: Rohlensäure 25,56, Rupseroryd 69,22, dasser 5,22.

Die Arhstallisation ist von Rohs und ausssührlich an den Aryillen von Chessy, von R. Zippe (die Arhstallgestälten der Aupsersur. 1830) bestimmt worden. Ich habe aus Zippe's Beobachtungen zeigt, daß für jedes Augitartige Flächenpaar ein zugehöriges Prisma Ausgezeichnete Fundorte sind: Chessp bei Lyon, die 22-1 daselbst wurden 1812 aufgefunden, ber Schlangenberg am 41 Ungarn.

Mysein, nach Mysore in Hindostan benannt von Bentin bestimmt von Thomson (1814). Scheint wassersteier **Rais**-sepn. — Wurde (1800) von Dr. Benjamin Heine bei Kentbeckt.

Challanthit, von xádxavidov, Rupferblüthe. Rupfertix xádxavidov kommt schon bei Dioskorides (Mitte des ersten in Chr.) für Aupservitriol vor. Glauber lehrte ihn (1642) Rochen von Schwefelsäure mit Rupfer darstellen.

Cronstedt (1770) giebt sein Borkommen in den Cementvon Neusohl in Ungarn, Fahlun und Wicklow in Irland an (Vitzi
veneris).

Bergman giebt (1788) die Mischung des gereinigten S = Schwefelfäure 46, Rupfer 26, Wasser 28.

Hose hat (1834) das Salz ziemlich rein in Chile vorlenz gefunden. Seine Mischung ist: Schwefelsäure 32,07, Rupserozpe 21 Wasser 36,08.

Die Arpstallisation ist nach künstlichen Arpstallen von 31 be l'Isle und Haup bestimmt worden, aussührlich von Ku: (4827).

Brochantit, nach dem svanzösischen Mineralogen Brochant Von Children Villiers benannt von Levh (1824). Zuerst von Children litativ untersucht, dann von Magnus analhsirt (1829), welcher vom Kupfersulphat eine veränderliche Menge von Zinnoghd 3—51 cent-sand, welches sich mit der Probe in Säueren auflöste. Rasibat eine Varietät von Rezbanha untersucht, eine andere aus in zeigte nach der Analhse von Forchhammer (1843) kein Zinza

re ist von ihm nach dem Fundorte Krisuvig — Krisuvigit beit worden. Die Analysen stellen die Mischung heraus: Schwesel-! 17,70, Rupseroryd 70,34, Wasser 11,96.

Dahin führen auch die Analysen eines Brochantit, welchen Sahdzer (1858) in Nassau fand, nach Risse, und die einer krystalli1 Varietät vo Rivot.

Tie Arpstallisation ist von Levy und G. Rose (1838), welcher Barietät von Gumeschewsk in Ural beschrieb, bestimmt worden. Uralschen Arpstalle sind neuerdings von v. Rokscharow gemessen en (1858).

Daß der Krisuvigit mit dem Brochantit übereinkomme, hat Ramssberg (1844) gezeigt, und ebenso Breithaupt (1853) vom igin oder Königit, wie Levy (1826) eine Barietät von Weriri in Siberien getauft hat.

Ein ähnliches, wahrscheinlich auch dahin gehörendes basisches ersulphat aus Mexiko ist von Berthier (1833) analysirt worden. Lettsomit, nach dem englischen Mineralogen W. G. Lettsom beit, analysirt von J. Perch (1850).

Die Analyse gab: Schwefelsäure 16,75, Rupseroxyd 49,88, Thon: 10,76, Wasser 22,61. Woldawa im Banat. Führt auch den zen Kupsersammterz und nach Kenngott Chanotrichit.

Libethenit, nach dem Fundort Libethen in Ungarn, benannt von it haupt. Das Mineral wurde im Jahr 1811 in einem alten issenen Stollen von Rosspner entdeckt. Zuerst beschrieben von nhard (1812), welcher die Winkel der als Grundsorm angemenen Rectangulärppramide gemessen hat, woraus Nohs die mbenppramide berechnete.

Die Analyse von Kühn (1842) und Bergemann (1858) mit tallen von Libethen und eine von Hermann (1849) mit solchen Rischne Tagilök entsprechen wesentlich der Mischung: Phosphore 29,72, Kupferoryd 66,51, Wasser 3,77.

G. Rose hat (1833) auf die Jomorphie des Libethenit und enit ausmerkam gemacht und gezeigt, daß die Mischung des letzteren

nach meiner Analyse mit der aus Berthiers Analysen war für den Libethenit stöchiometrisch übereinkomme, wenn der Liverin der Liverin der Liverin der Liverin der Liverin der Liverin der kanterscheinlich etwas zu hoch angegeben set. Liverines Rupserphosphats von Ehl am Rhein, von Rhodius istimmt aber so genan mit den Analysen von Berthier, was Massergehalt, welcher 7 Procent beträgt, daß es scheim der zwei Species, die zum Theil bisher für Libethenit gegolten beim Rammelsberg schlägt vor, die mit 7 Procent Wasser Liebethenit gegolten beiten der scheint zu nennen. (Mineralchemie p. 344.)

Annit, nach dem Chemiker Lunn, von Bernhardi. I phorkupferedz Werners, Pseudomalachit Hausmanns.

Auf diese Species hat zuerst. Nose (1788) aufmerham in und Karsten hat sie (1801) beschrieben. Klaproth and (1802), die Analyse giebt aber kein Wasser an und sest den Geschosphorsäure zu hoch (30,95). Lynn scheint dasselbe Mineral analysist zu haben, eine genauere Analyse gab Kühn (1848).

Die Mischung ist wesentlich: Phosphorsäure 21,11, Kanton, Wasser 8,02.

Die Krystallisation ist von Mohs bestimmt worden. — Kildusig zu Birneberg bei Rheinbreitenbach am Rhein und zu am Ural, wo er nach Hermann mitunter in Massen von Aksunden vorkommt.

Bon nachstehenden vier Rupserphosphaten ist die Arrival nicht oder nur sehr unvollkommen bekannt und da sie chemi vorhergehenden sehr ähnlich sind, so sind die Species noch in stehend.

Tagilit, nach dem Funbort-Nischne-Tagilsk, von Her (1846). Enthält nach seiner Analyse wesentlich: Phosphorfaur: Kupseroepd 62,38, Wasser 19,71.

Dihhbrit, von Sic, zweimal, und Edwe, Wasser in Bez die 2 Atome Wasser der Mischung, von Hermann (1846) seiner Anathse: Phosphorsäure 25,30, Kupseroryd 68,21, Wasse Nischne-Tagilst. Ein ähnliches Phosphat von Rheinbreitenbach Arfvedson (1824) analysirt.

Thrembolith, von Goombog, geronnen, und MGog, Stein, von it haupt bestimmt (1839). Nach der Analyse von Plattner: Sphorsäure 41,0; Rupferoryd-39,2, Wasser 16,8. — Repbanya Ingarn.

Etit, nach dem Fundorte Chl bei Linz am Rhein, benannt von eithaupt. Bei Haup unter dem Namen Cuivre lydro-silicieux pulisorme radié crwähnt, ist 1818 zu Ehl aufgefunden worden. dieses Mineral ein Rupferphosphat sep, habe ich im Jahf 1828 ans ben und Bergemann hat es dann analysirt (1828) und mit Lunnit nahe übereinstimmend gefunden. Hermann hat ein ähns Mineral von Tagilst analysirt.

Bergemann hat (1858) bie Analyse bes Chlit von Chl wieders und nun Banadinsäure darin entbeckt. Die Analyse gab: Phossäure 17,89, Banadinsäure 7,34, Aupseroryd 64,09, Wasser 8,90. Olivent, von der olivengrünen Fathe benannt. Olivenerz. Zuerst Klaproth im Jahr 1786 untersucht, quantitativ (1802) und ebenso 1) von mir analysirt. Klaproth gab keine Phosphorsäure an, and 3,36 Procent. Richardson analysirte (1835) ebensalls den enit, ohne Phosphorsäure anzugeben, übrigens mit meinen Resten in Rupsers und Wassergehalt übereinstimmend. Die weiteren lysen von Hermann (1844) und Damour (1845) bestätigen ie Analyse. Danach enthält das Wineral wesentlich: Arsenissäure 1, Phosphorsäure 3,36, Rupsergyd 56,43, Wasser 3,50. — iwallis.

Die Arpstallisation hat Descloizeaux bestimmt (1845) und bie norphie mit dem Libethenit nachgewiesen.

Trichalcit, in Bezug auf die 3 Atome Rupferoxph in der Formel, unt und bestimmt von Hermann (1858). Seine Analyse gab: nissaure 38,73, Phosphorsaure 0,67, Aupferoxph 44,19, Wasser 1. — Beresowst im Ural.

Asnichaleit, von zowia, Kalk, und zadzóg, Kupfer: Bon

Breithaupt bestimmt, von W. Fritsche analysin 1144. Analyse gab: Arseniksäure 31,55, Phosphorsäure 8,16, Kuir 1,78, Kupferoryd 31,68, Kallerde 21,76, Wasser 5,49.——
de Cordova in Andalusien.

Enhrsit, von eczooc, von schöner Farbe. Beiter Breithaupt (1823), krhstallographisch untersucht von deit und analysirt von Turner (1825). Die Analyse gab: Inc. 33,02, Rupseroryd 47,85, Wasser 18,8. Damit stimmen der von Wöhler und Kühn (1842) nahe überein. — Libethen in

Erintt, nach Erin, dem alten Ramen von Frland, wei neral zu Limerik vorkommt. Benannt und bestimmt von Hall und analysist von Turner (1828). Die Analyse gab: Ari 33,78, Rupserophd 59,44, Wasser 5,01, Thonerde 1,77.

Cornvallit, nach Cornwallis benannt und bestimmt benannt und analysist von Lerch. Die Analyse gab: Arsenssäus Phosphorsäure 2,15, Kupferoryd 54,55, Wasser 13,02.

Rame von Haidinger. Von Werner unter dem Ramen ich aum als Species aufgestellt (1817). Ich habe ihn ist lissifiert und gesunden: Arseniksäure 25,01, Rupferoxyd 43,80. 17,46, kohlensaurer Kalk 13,65. Der kohlensaure Kalk Plischung, da ihn die reinsten Krystallblätter des Mineralist

Chalfophyttit, von xalxos, Rupfer, und politor, Rupferglimmer Werners, von ihm als eigene Speciel (1806). Wurde schon 1798 von Vauquelin analysist, wi Wasser angiebt. Cheneviz sand (1801): Arsenissaure 21, orph 58, Wasser 21. Neuere Analysen von Damour (1841, 5 Phosphorsäure an und den Kupferoxydgehalt zu 52,3—312,1 Thonerde.

Die Arhstallisation; ist von Brooke, vollständiger me cloizeaux (1845) bestimmt worden.

Dufrenop nennt dieses Species Erinit, bei Brei Miller heißt sie Tamarit. — Cornwallis. Lirokon: Malachit von Mohs. Linsenerz Werners. Reuß beschrieben (1806).

Von Ehenevig analysirt (1801). Diese Analyse giebt keine merbe an und stimmt überhaupt nicht mit den späteren von Trollescht meister (1832), Hermann und Damour (1846). Die eren Analysen geben: Arseniksäure 22—23, Phosphorsäure 3—3,7, oferogyd 36,4—39, Thonerde 9—10, Wasser 25. — Die Arystalztion ist von Descloizeaux (1845) als rhombisch, später aber 58) als kinorhombisch bestimmt worden. — Cornwallis.

Abichit, nach bem Geologen Abich, von Bernhardi benannt, mers Strahlerz. Die ältere Analyse von Cheneviz (1801) mit unreinem Material angestellt und giebt 27,5 Cisenogyd. Die ren von Rammelsberg und Damour (1845) geben wesents Arseniksäure 30,27, Rupferogyd 62,64, Wasser 7,09. — Cornwallis. Der Conductit, nach der Conductagrube in Cornwallis von Fasay (1827) benannt und als wasserhaltiges arsenichtsaures Rupfers bestimmt, ist nach meiner Analyse (1846) ein Gemenge von serogydul (Cuprit) mit arsenichter Säure, Arsenik und etwas weselkupfer. Die späteren Untersuchungen von Rammelsberg Blyth geben wesentlich dasselbe Resultat, Rammelsberg fand Arsenikupser in dem Gemenge, welches nach Faraday den Constit begleitet.

Lindaderit, nach dem Analytiker Lindader, nennt Haidinger 53) ein von J. F. Bogl zu Joachimsthal entdecktes Mineral, in Analyse nach Lindader gab: Arsenige Säure 28,58, Schweselse 6,44, Rupseroxyd 36,34, Rideloxyd 16,15, Gisenoxydul 2,90, ser 9,32.

Crebnerit, nach bem Entbeder, Bergmeister Crebner in Gotha, unnt von Rammelsberg.

Credner beschrieb das Mineral (1847) und gab eine Analyst >n, deren Resultate: Manganogyd:Ogydul 55,73, Rupserogyd 43,85. ähnliches Resultat erhielt er bei Wiederholung der Analyse (1849). Rammelsberg zeigte (1849) daß das **Mangan als** Ernd stein sein und die Mischung wesentlich Cu³. **Un** ² — **Ranganent** Thüringen.

Bolborthit, nach dem Entdeder Dr. A. Bolborth, benant hößeß (1838). Besteht nach einer qualitativen Untersuchung berth aus vanadinsaurem Rupseropph. — Spserst im Universität und Burde (1847) von Credner auch zu Friedrichtode in Tiel aufgefunden.

Hier schließt sich von letzterem Fundort an, der Kalkvolkers von Credner (1849) entbeckt und analysitt, wesentlich: Bander 36,58, Küpferoryd 44,15, Kalkerde 12,28, Wasser 4,62.

Diaptas, von Teóntomae, durchsehen, von Haub, weitem Durchsehen die Spaltungsrichtungen erkennt. Aupferin: Werners. Hermann beschrieb ihn (1788) und nannte ihr unach bem Kausmann Achtr Malmed, der das Mineral (1786) nach Europa brachte. Die Analyse von Bauquelin (1825) zu viel Kieselerde, genauer hat ihn Heß (1829) analysirt und Tall (1844). Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 38,74, Kurt 49,95, Wasser 11,31.

Die Krystallisation wurde zuerst durch Haup bestimmt, the thümliche Hemiedrie (mit Rhomboedern von abnormer Stellum Breithaupt (1831) zuerst gezeigt, setner haben Credner bausmann und Kenngott (1850) barüber Mittheilungen der Kirgisensteppe.

Rach Sandberger kommt er auch zwischen Oberlahnsteil Braubach in Nassau vor.

Aupferoder. Rieselmalachit. Werners Rupfergrün zum In Wurde von Klaproth (1807) und John (1810) analosist Proben mit Malachit gemengt waren. Ich habe den siderischen analosist und dafür die gegenwärtig geltende Formel aufgestellt, auch die Analosen von Bowen, Berthier, Scheerer zu. kommen. Die Mischung ist: Kieselerde 34,83, Kupferoxpd

asser 20,58. Daß das sogenannte Kupserpecherz-ein Gemeng von rhsotoll mit Limonit 2c. seh, habe ich (Varietät von Turinsk) gezeigt 346). Die Dissernzen der Analhsen des Chrysokoll rühren von opaliger mehr oder weniger eingemengter Kieselerde her. — Ural, Neurseh, Chile 2c.

Under Macht, nach der Wüste Atalama in Peru, benannt von lumenbach. Ist schon von Berthollet (1786) und Sage (1789) tersucht worden, serner haben ihn Proust und Klaproth (1802) alhsirt, Berthier, Ulez, Field u. a. Nach Rammelsbergs rechnung ist die Nischung eine Berbindung von Chlorlupser, Rupser, d und Wasser, für die Nehrzahl der Analysen: Chlor 16,65, ipser 14,85, Rupseroxph 55,83, Wasser 12,67.

Die Arpstallisation ist von Levy bestimmt worden. — Chile, ru, Besud.

Die blaue Farbe, welche ber Atakamit ber Löthrohrstamme ertheilt, anlaste mich (1827) zur Anwendung der Salzsäure, um einen pfergehalt in Mineralien zu entdeden und es ergab sich, daß bei en dergleichen, wenn sie vorher geschmolzen und dann mit Salzsäure euchtet und der Löthrohrstamme ausgesetzt werden, die blaue Farbe r charakteristisch zum Borschein komme.

Eine wenig gekannte Verbindung von Chlorkupfer mit Chlorblei, asser 2c. ist von J. Perch (1850) untersucht und von Brooke erch lit benannt worden. Er kommt in kleinen Würfeln krystallisitt La Sonora in Mexiko vor.

Eine Berbindung von Chlortupfer, Aupfersulphat und etwas Wasser ber Connellit, nach dem Chemiker Connel benannt. (Brooke Willer). — Sehr selten in Corntvallis vorgekommen.

Challoffe, von xalxos, Rupfer, benannt von Beudant. Ruseglas Werners. Rupferglanz. Schon bei Cronstedt (1770) Cuprum sulphure mineralisatum erwähnt. Graufupfererz.

Klaproth analysirte es (1797), serner Ullmann und Thom: 1 (1835). Die Analysen führen zu der Mischung: Schwesel 20,14, pfer 79,86.

Die neueren Anaihsen von Schnabel, Scheerer La stätigen diese Zusammensetzung.

Die Arhstallisation wurde von Hauh für heragenal Mohs bestimmte sie als rhombisch. Daß der Aupserglam eine dimorph, nämlich auch tesseral wie der Argentit krystalliker durch Zusammenschmelzen von Schwesel und Aupser Mitich und G. Rose (1833) gezeigt.

Die schönsten Arhstalle kommen in Cornwallis vor und partin Connecticut.

Der Harrisit von C. U. Shepard (1857) scheint if Chalkosin zu sehn. — Canton-Grube in Georgia.

Covellin, nach dem neapolitanischen Mineralogen Covenannt von Beubant. Breithaupts Rupferindig. Bon deben zuerst beschrieben (um 1816), von Sangerhausen. — Cisand das Mineral (1827) im Krater des Besuvs und bestimmte Cu. Walchner sand ihn (1828) zu Badenweiler und gab stalls dieses Schwefeltupser herausstellende Analyse. Die Misch Schwefel 33,52, Rupfer 66,48.

Die Krystallisation ist von Kenngott (1854) als heragestissemorph mit der des Phrehotin bestimmt worden.

Hieher gehört ber Cantonit von N. A. Pratt (1857) : Canton: Grube in Georgia benannt. Die Krystallisation Thausmann hexagonal.

Digenit, von Sizevis, von doppeltem Geschlecht, wis zweierlei enthaltenen Kupfersulphurete, von Breithaupt in und bestimmt (1844). Enthält nach Plattner annähernd: 30, Kupfer 70, was einer Mischung aus 1 Atom Chassosin und Covellin entsprechen würde. Nach Forbes (1851) gehört das Jum Bornit. — Sangerhausen in Thüringen.

Gruppe ber Fahlerze.

Fahlkupfererz, in Ungarn Schwarzerz, wird bei Erei (und Brünnich) erwähnt (1770) und bemerkt, daß das Kupist durch geschwefeltes Silber, Arsenik und Eisen mineralisitet st

ilbergehalt betrage einige Loth. Klaproths Analysen von 1795 1b 1807 führten zur Unterscheidung zweier Species, bes Graugiltigs zes mit Schwefel, Antimon, Rupfer, Silber, auch Quecksilber 2c. id des Fahlerzes mit Rupfer, Schwefel, Arsenik, Gisen, Silber. ür letteres war der Arsenikgehalt besonders charakteristisch. In der uantität der Mischungstheile zeigte sich große Verschiedenheit. Die cklärung darüber gab zum Theil die Bervollkommnung der analytischen dethoden, jum Theil aber wie in vielen ähnlichen Fällen die Erkenntniß r isomorphen Vertretung und H. Rose hat (1830) beides berückbtigend zuerst die vorliegenden Räthsel gelöst. Er zeigte, daß sich r Gehalt an Silber und Rupfer gegenseitig stöchiometrisch die Wage ste wie Antimon und Arfenik, und die entsprechenden Sulphurete. bing dieses zusammen mit den Studien über die Mischung und pftallisation der isolirt vorkommenden in den Fahlerzen vereinigten erbindungen des Argentit, Chalkofin, Stromeperit 2c. B. Rose 5 als allgemeine Formel für die Fahlerz-Mischungen: R4 A + 2 1 4 H; worin A Schwefelantimon Sb und Schwefelarsenik As; R bwefeleisen ke und Schwefelzink Zn, und für das Schwefelkupfer hwefelsilber eintreten kann.

Frankenheim (1842) und Rammelsberg (Mineralchemie 50) betrachten die Fahlerze allgemeiner als eine Gruppe isomorpher schungen von Schweselsalzen, in welchen der Schwesel von Säure, Basis = 3:4 ist ober als R 4 $\frac{11}{11}$.

Die Arhstallisation dieser Erze ist ziemlich ausführlich von Romé 1'Isle und Haup bestimmt worden, ferner von G. Rose, Naunn, Hessenberg u. a. Die Species sind:

1) Tennentit, nach dem englischen Chemiker Smithson: Ten: it benannt von Phillips (1821). Arsenikalsahlerz. Phil: benannte Tennantit ein Mineral aus Cornwallis von der hung eines arsenikhaltigen Fahlerzes; es ist von ihm (1821), aming (1832), Kudernatsch (1837), Wackernagel und Ramsberg aralhsirt worden. Rudernatsch sand: Schwesel 27,76, nik 19,10, Rupser 48,94, Eisen 3,57. Nach Rammelsberg

paßen die bezüglichen Mischungen nicht alle zu obiger Fermel. scheint auch ein R's R darin vorzukommen. — Cornwalks, Frei Schwaß 20.

Eine Zwischenspecies zwischen Tennantit und dem solgender traedrit ist das Fahlerz von Markirch im Elsaß nach H. Reic. ches 12 Antimon und 10 Arsenik enthält. Man könnte diese kirchit nennen.

- 2) Tetraedrit, nach der vorwaltenden Arpstallsom & Antimonsahlerz. Bon Alaproth, H. Rose, Aubler Bromeis, Rerl u. a. analysirt, Schweselkupser und Schweselkupser und
- 3) Polytelit, von voluzelis kostbar, wegen des Silben Weißgültigerz zum Theil. Die Mischung des vorigen, et des Rupsers aber durch Silber vertreten. Von H. Rose, Als Rammelsberg u. a. analysirt. Die Analyse von H. Roeiner Barietät von Freiberg gab: Schwefel 21,17, Antimost Silber 31,29, Rupser 14,81, Eisen 5,98, Zink 0,99. In sinkt der Silbergehalt dis 10 und weniger, und steigt im Ver Kupsergehalt. Freiberg, der Harz, Beru.
- 4) Spaniolith, von on onewoog, selten. Quecksilbersahls quecksilberhaltiger Tetraedrit. Klaproth hat (1807) eine Pi Poratsch in Ungarn analysirt. Andere Barietäten von b. Hauer (1852) analysirt, eine Barietät von Schwaß busch (1849). Lettere gab: Schwefel 22,96, Antimon 21,35, 34,57, Quecksilber 15,57, Eisen 2,24, Zink, 1,34, Bergart Die meisten Barietäten enthalten weniger (4—6 Procent) Die Analysen geben nur zum Theil die oben erwähnte Forme

Challspyrit, von xalxos, Rupfer, und voeitzz, in deutung Eisenkies. Rupferkies, bei Brooke und Mills wanit. Eines der am längsten bekannten Rupfererze, von Eronstedt, Wallerius 2c. beschrieben, aber nur sehr unvell

lannt, da Cronstedt einen Rupsergehalt von 40—50 Procent ansbt, Wallerius 30—40 Procent, die Analysen von Sage und mpadius ebenfalls 40 Rupser. Dagegen giebt Gueniveau 307) nur 30½ Rupser an, ähnlich Chenevix, Proust u. a. R. hillips analysirte (1822) einen Challophrit, dessen Arystallisation. Phillips beschrieb. H. Rose analysirte Barietäten aus dem ihn'schen und Fürstenberg'schen (1822), andere wurden von Berthier 323), Bechi u. a. untersucht.

Diese neueren Analysen stimmen ziemlich überein und geben die ischung wesendlich: Schwesel 34,89, Rupfer 34,59, Eisen 80,52.

Romé de l'Isle und Haup haben die Arpstallisation für teseal genommen. Breithaupt bemerkt (1818), daß das System ht tesseral seyn könne. Haidinger hat es zuerst als quadratisch tig bestimmt.

Auf ein eigenthümliches Anlaufen des Chalkopprit mit bunten rben unter dem Einstusse des galvanischen Stromes habe ich aufrksam gemacht (1843).

Barnhardtit, nach dem Fundort Barnhardts Land in Neu:Caro1, benannt und bestimmt von Genth (1855) ist nach den Analysen
1 Taplor, Genth und Repser wesentlich: Schwefel 30,43,
1 pfer 48,27, Eisen 21,30.

Sehr nahestehend und vielleicht übereinkommend ist der Homichlin eithaupts (1858). Der Rame stammt von duchn, das Ansien, weil das Mineral messinggelb anlauft. Nach Th. Richs Analyse (1859) enthält er: Schwesel 30,21, Kupfer 43,76, n 25,81. — Röttis im Boigtland, Kamsdorf, Plauen, Lichtense.

Renngott ist der Ansicht, daß diese Mineralien mit dem Chalrit zu vereinigen sehen, dessen Arpstallform sie auch haben und
sich die chemische Differenz erkläre, wenn man die Formel des
ren Euch schreibe.

Bornit, nach dem öfterreichischen Metallurgen 3. v. Born

erubescere, erröthen, wegen des Anlaufens mit röthliche der Buntkupfererz. Rlaproth hat zuerst (1797) zwei Proben i Hitterdahl in Norwegen und von Rubelstadt in Schlesce and und 4—5 Procent Sauerstoff angenommen (für den Berlust), wer als die Ursache der bunten Farbe des Erzes betrachtete. him bat (1815) eine genauere Analyse gegeben, wonach die Richtwefel 24,69, Rupfer 63,33, Eisen 11,80.

Eine ähnliche Mischung fand R. Phillips (1822) und sind mehrere Analysen von Plattner (1840) und Barrens (1840) angestellt worden, welche zum Theil mit den vorhergebende einstimmen, zum Theil merklich abweichen. Man hat die setzt dereichen Analysen, welche noch durch die von Chodnew, Bedibes (1852), Böding (1855) u. a. vermehrt worden sind, nich einen gemeinschaftlichen Ausdruck bringen können.

Hausmann und Henrici haben die Beobachtung gemal die Feuchtigkeit der Luft die Ursache des Buntanlaufens ist völlig trockner Luft der Bornit seine eigenthümliche Farbe behält.

Mohs hat die Arpstallisation als hexagonal (Rhombod etwa 95°) angegeben, Phillips hat gezeigt daß sie tesseral Die krystallisirten Varietäten sind sehr selten, man kennt de fast nur von Cornwallis.

Endan vom Fundort Cuba, benannt und krystallograph stimmt von Breithaupt (1843), analysiet von C. H. Scheid (1845). Die Analyse stimmt nach Kenngotts und Rammels Berechnung wesentlich mit der Formel, die für den krystallisisten gegeben werden kann. Die Wischung ist: Schwesel 35,38, Rupsc. Eisen 41,24. Die Analysen von Eastwick, Magee und St. (Dana 1854) gaben etwas mehr Schwesel und etwas wenigen Krystallisist tesseral.

Enargit, von evapyis, beutlich, sichtbar, wegen der ke Spaltbarkeit, benannt und krystallographisch bestimmt von haupt (1850), analysirt von Plattner. Ist wesentlich in pwefel 32,58, Arsenik 18,82, Kupser 48,60. — Dauber hat (1854) (rhombische) Arpstallisation bestätigt. — Morococha auf den Cordilen von Peru.

Es ist dieses Erz durch sein massiges Vorkommen bemerkenswerth vurden in einem Jahre davon für ungefähr 90,000 Thaler Schwarzster gewonnen.

Eine, bem Enargit ähnliche, aber tefferal krystallistrende Berbinng ist im Binnenthal in Wallis von Sartorius v. Waltersusen aufgefunden und Dufrenopsit, nach dem französischen neralogen Dufrenop, benannt worden. (1865). Diesen Ramen , aber schon im Jahr 1845 Damour einem von ihm analysixten neral, einer Art von Arsenik-Zinkenit, auf welches Wieser zuerst 39) aufmerksam gemacht und welches er qualitativ chemisch unterst hatte, ohne einen Ramen zu geben. Dabei hielt Damour ein vorkommendes tefferal kryftallifirendes Mineral ebenfalls für seinen frenopsit. Sartorius v. Waltershausen benannte nun (1855) e tesseralen Arpstalle, wie gesagt, Dufrenopsit, dagegen die von mour analysiste Substanz, welche rhombisch krystallisist, Sklers-Es scheint diese Umtause nicht begründet, da v. Waltersusen die Analyse Damours kannte und durch eine mit Uhrt b unternommene im wesentlichen bestätigte, also wußte, welches neral Damour, wenn er sich auch in der Arhstallisation geirrt e, gemeint habe. Dufrenop und Damour nennen nun das haltige Mineral mit gutem Rechte Dufrenopsit und will man ihnen billig, folgen, so muß man für das kupferhaltige einen anderen nen wählen. Unglüdlicher Beise ist ber Rame Binnit, von nenthal, welchen Descloizeaux bafür vorgeschlagen hat, von esser schon früher auch für das bleihaltige Mineral gebraucht den und so dürfte die leidige Ramensconfusion nur wieder durch neue Taufe des tupferhaltigen Minerals ein Ende finden.

Es ist von Sartorius und Uhrlaub und von Stoker-Escher psirt worden. Die Analysen stimmen nicht zusammen; neben Schwefel Arsenik wird ber Kupsergehalt zu 37,7—46,2 Procent angegeben.

Fieldit, von Field analysitt und nach ihm von Kernannt (1852). Schwefel 30,35, Antimon 20,28, Kristupfer 36,72, Zink 7,26, Eisen 1,23, Silber 0,07. — in Chile.

Challskibit, von xadzoc, Rupfer, und stesse, Ami: Zinken entdeckt und Rupferantimonglanz benannt il. B. Rose krystallographisch bestimmt und von H. Rose anaki Mit dieser Analyse einer Varietät von Wolfsberg am ha die einer andern von Guadiz in Spanien, nach Th. Richtberein. Die Mischung ist wesentlich: Schwesel 25,83, Ann Rupfer 25,61.

Hemichaleit, von hue, halb, und xalsoc, Kupfer Mineral mit dem nahestehenden Wittichit verglichen nur die Kupfer enthält. Ich schlage diesen allgemeinen Namen sür pfetwismuthglanz vor, welchen R. Schneider (1853) canalysitt hat.

Er ist ein Analogon zur vorigen Species, mit Schweit Die Mischung ist wesentlich: Schwesel 19,08, Wismuth 62.6. 18,91. — Tannenbaum bei Schwarzenberg im Erzgebirg.

Wittichit, nach dem Fundorte Wittichen in Fürstenber: von Selb beschrieben und von Klaproth analysist (1867) Rupferwismutherz benannte. Genauere Analysen bechneider und R. Schenk (1854) und E. Tobler (1855) Danach ist die Mischung wesentlich: Schwesel 19,50, Wismutkupfer 38,42.

Stannin, von stannum, Jinn. Werners Jinn fies. Iklaproth (1797 und 1810) analysiter. Er hat keinen Ikangegeben wie die späteren Analytiker Kudernatsch (1837), ston, Rammelsberg (1845 und 1847) und J. W. Mallei Die Mischung ist wesentlich: Schwesel 29,56, Jinn 27,16, 29,30, Eisen 6,47, Zink 7,51. — Cornwallis, Jinnwald: gebirg.

Berzelin, nach Berzelius. Ift (1818) von Bergelit

hupfer bestimmt worben. Die Wischung ist: Selen 38,44, Aupfer — Strikerum in Schweben.

vom extit, nach dem Chemiker und Mineralogen Domeyko, von in ger. Zuerst von Domeyko (1844) analysitt, übereinstimmend) von F. Field. Die Mischung ist: Arsenik 28,32, Kupser 71,68. piapo im Chile.

Algebenit, nach dem Fundorte Algodones bei Coquimbo in Chile, und und bestimmt von F. Field (1857) hat das doppelte an ungsgewichten, Aupfer als der vorhergehende: Arsenik 16,5, er 83,5.

Sine ähnliche Mischung mit der Hälfte an Mischungsgewichten Aupfer als im Algodonit ist der Whitnepit, nach dem Prof. J. D. treb benannt von F. A. Genth (1859), von Houghton-County in gan: Arsenil 11,64, Aupfer 88,36. — Forbes hat ihn Darst genannt.

Uranverbindungen.

Rafturan, von sæszóg, dicht, und wegen des Gehaltes an Uran. ne pecherz, Pechblende. Bor Werner scheint das Mineral gelannt gewesen zu sehn, dieser stellte es als Eisenbecherz zu den erzen. Rlaproth entdeckte darin (1787) ein eigenthümliches II, welches er Uranium nannte, "zu einigem Andenken, daß semische Aussindung dieses neuen Metallsörpers in die Epoche der comischen Entdeckung des Planeten Uranus gefallen seh." Das setrachtete er nach seiner Analyse als einen nur mit wenig Sauerserdundenen Metalkalk. Spätere Analysen sind von Pfaff (1822) von Rersten (1882), welcher es als Uranozydul betrachtete. Man Lange ein Oxyd des Urans für metallisches Uran, dis Peligot darüber destimmtere Ausschlässe und die Oxyde durch ihn urdere näher kennen gelernt wurden. Damit ergab sich daß das eran wesentlich Uranozydozydul ist: Uranozyd 67,94, Uranozydul 3. — Sämmtliche Analysen von Rammelsberg, Ebelmen,

Hauer (1853), Genth u. a. geben sehr wechselnde Karbeigemengter metallischer und nichtmetallischer Substanzen = :
biese getröhnlich zusammen gegen 20 Procent ausmahr. Eifand barunter (1843) Banadin und Kersten im sog. Greichaupts ebenfalls (1843). — Joachimsthal, Johnneitstalt 2c.

Nicht genau gekannt sind die, größtentheils aus Umistehenden Verbindungen, welche Eliasit und Estatit das Eliasit, nach der Eliaszeche zu Joachimsthal ist benannt wird dinger (1853) und analysirt von Ragsky; der Coracit, wird der Rabe, ist (1847) von Le Conte als eine eigene Stellt und von Whitney analysirt worden.

Ehalfslith, von xalxós, Kupfer, und Aldos, En Werner so benannt, weil Bergmann ihn für Shlorks Thonerde hielt. Klaproth stellte einige Versuche damit a und glaubte einen krystallisirten "Urankalk" annehmen zu wetwas Kupfer enthalte. — Die Phosphorsäure haben zuenkt und R. Phillips darin ausgesunden (1822) und lestene Analyse der Varietät von Cornwallis gegeben, mit welcher we von Berzelius und Werther (1847) nahe übereinstimme Mischung ist: Phosphorsäure 15,16, Uranoryd 61,00, Kupsan Wasser 15,36.

Die Arpstallisation ist von Haup, Bernhardi, Mete. Phillips u. a. bestimmt worden.

Berzelius hat (1842) für diese und die folgende Extenein dieselbe chemische Formel aufgestellt, wonach sie nur in treten von Rupseroxyd und Kallerde verschieden sind und wird für gleich genommenen Arpstallisation als ein gutes Beispiel in Berbindungen gegolten haben. Nach den neueren Untersuchen Descloizeaux (1859) ist aber der Uranit optisch zweiazig urhombischen System gehörig.

Der Chalkolith, sonst auch Uranglimmer genannt, for ausgezeichnetsten in Cornwallis vor, dann zu Johann-George

untersuchte, hat anfangs die Phosphorsäure übersehen, dieselbe 823) nachgewiesen, als er durch die Analyse des Chalkolith hillips darauf ausmerham gemacht worden war. Er hat dann eine Analyse des Uranit von Autun gegeben, gleichzeitig Laund später (1847) Werther. Danach ist die Mischung: Phose we 15,55, Uranopyd 62,56, Kalkerde 6,13, Wasser 15,76. — bei Limoges. Ueber die Krystallisation s. Chalkolith.

ranogybogybulsulphate sind, zum Theil nicht genau gekannt: ber sit, nach dem Erzherzog Johann von Desterreich benannt aidinger (1830), welcher seine Arpstallisation bestimmte. John 1857) Lindader haben ihn analysirt. Er sindet sich zu Joas hal und Johann:Georgenstadt.

bestimmt (1857) und von Lindader analysirt, von Joachimsthal. canochalcit nennt Bogl einen kupferhaltigen Uranvitriol von mothal, welcher ebenfalls von Lindader (1857) analysirt wurde. Redjidit wurde von L. Smith eine wasserhaltige Berbindung tranochd und Kalksulphat genannt, welche zu Abrianopel den it begleitet. Der Name ist gegeben nach dem Sultan Abdulid.

iebigt, nach Professor v. Liebig benannt von L. Smith (1848). It nach seiner Analyse: Rohlensäure 10,2, Uranogyd 38,0, Kalks.,0, Wasser 45,2. — Adrianopel.

loglit, nach dem Entdeder J. F. Bogl benannt von Haidinger). Analysirt von Lindader: Rohlensaure 26,41, Uranopydul Rallerde 14,09, Rupseropyd 8,40, Wasser 13,90. — Joachimsthal. Iransphan, nennt Websty (1859) ein unreines wasserhaltiges zydfilicat von Kupserberg in Schlesien.

lrannisdit, nennt Hermann ein von Scheerer (1859) beschries Erz von Bale in Norwegen, welches nach dessen Analyse 15,6, ähnliche Säure, '76,6 Uranorpborpdul und 4,1 Wasser enthält.

Wismuth und seine Verbindungen.

Gediegen Wismuth. Nach Mathesius (um 1580 er von den alten Bergleuten gebraucht, "da es blühet wie er Wiese (Wiesmatte, Wismat), darauf allerlei farbige Blumen in Bezug auf das oft vorkommende Buntangelaufensehn diese Nach Koch aus dem Arabischen wiss majaht, d. i. Leid: Storages — was leicht schmilzt wie Storag. — Basiline tinus (um 1413) erwähnt es als wismuthum oder biswer

Die Krystallisation wurde von Haup, Mohs, Hausm: für tesseral gehalten, G. Rose zeigte (1849), daß das S: hexagonale und daß das Gediegen Wismuth isomorph sch muntimon, Tellur 2c.

Es ist das vorzüglichste Wismutherz und sind bekannte dassür das sächsische Erzgebirg, welches gegen 100 Centner: Schweden, Norwegen 2c. — Am Wismuth hat Faradap zust den Diamagnetismus erkannt.

Bismuthin, vom Wismuthgehalt. Wismuthglan; zuerst von Sage analysirt (1782), welcher 60 Wismuth unt sell angab. Hose analysirte ihn (1822) und bestimmte die wie sie noch gegenwärtig angenommen und durch Wehrle, St. Genth u. a. bestätigt worden ist: Schwefel 18,75, Wismuth und Riddarhyttan in Schweben, Ungarn 20.

Die Krystallisation ist von Phillips bestimmt worden

Rarelinit, nach dem Entdecker des Minerals Karelin, wund bestimmt von R. Hermann. Besteht nach seiner Anderschwefel 3,53, Sauerstoff 5,21, Wismuth 91,26. Bi Bi. — i dinst am Altai.

Wismuthoder, nach den Analysen von Lampabius und 3: aus unreinem Wismuthorph bestehend.

Bismuthit. Rammelsberg analhsirte (1848) ein Min: Chesterfield-County in Süd-Carolina und Genth ein ähnliche

m wesentlichen zusammengesetzt erwiesen aus: Rohlensäure 6,41, nuthorpb 90,10, Wasser 3,49.

Eulytin, von ëvderog, leicht zu lösen, leicht schmelzbar, von it haupt anfangs unter dem Namen Wismuthblende bestimmt 3) und von Hünefeld und später von Kersten (1833) analysirt, selsaures Wismuthogyd mit etwas Phosphorsäure, Gisenogyd 2c. inirt mit Salzsäure vollkommen).

Die hemiedrisch:tefferale Arpstallisation hat Breithaupt bestimmt. Schneeberg in Sachsen.

Tetradymit, von rerecedus, vierfach, in Beziehung auf die mmenden Bierlingsfrystalle, von Haidinger krystallographisch nmt (1831) und von Wehrle zuerst analysirt (Varietät von mnit) und mit gleichen Resultaten von Berzelius (1832), entellur 35,8, Schwesel 4,6, Wismuth 59,2.

Achnliche Resultate erhielten Genth von einer Barietät aus Nordlina und Fischer von einer Barietät aus Birginien.

Andere Bismuthtelluride sind analysirt worden von Coleman er (1849 und 1850), aus der Grube White Hall, Spotsplvania irginien, von T. Jackson zuerst bekannt gemacht; in diesem wird Schwesel durch wechselnde Rengen von Selen vertreten; serner Damour, von S. José in Brasilien (1845), auf welches ich 1837 ausmerham gemacht habe, mit 78—79 Procent Wismuth, Tellur und 4,6 Schwesel; und ein reines Tellurid von Genth, Fluvanna-County in Birginien (1855), wesentlich: Tellur 48,06, nuth 51,94.

G. Rose hat beobachtet (1850), daß das Tellurwismuth in die der rhomboedrisch krystallistrenden Metalle gehöre, so daß diese indungen denen von Gold und Silber analog wären. Er beset es dabei als möglich, daß Schwefel und Selen für Tellur ren.

Binn.

Ruffiterit, von zavoiregos, Zinn. Zinnstein Sin Das Berzinnen kupferner Gefäße war schon Plinius kind Name des Zinns war Plumbum album. Nach Ballenis gediegen Zinn von Mathesius (im 16. Jahrh.) als name kommend angegeben worden, ebenso von Quist (1766) aus Em Bom Zinnstein erwähnt er, daß der Zinngehalt 70—81 in trage, die übrigen Mischungstheile sepen Arsenik und mit Die Namen Zinngraupen und Zwitter kommen bei ihmil bische und beutsche vor.

Rlaproth stellte (1797) eine Reihe von Reductionsvers verschiedenen Varietäten an, welche gegen 73—76 Procent & Bei einer Analyse auf nassem Wege erhielt er von einer Alternon in Cornwallis 77,5 Jinn, 21,5 Sauerstoff und Kieselerde.

Der Kassiterit ist sowohl nach Klaproth als nach Si Mallet u. a. im reinsten Zustande Zinnoxph ober Zinst 78,61 Zinn und 21,39 Sauerstoff.

Die Arhstallisation des Kassiterits bestimmten zueri. I I'Isle und Hauh, doch ohne genaue Winkelmessungen, sie Würfel als Stammsorm, aber Hauh bemerkte schen i entspringende Anomalie der Ableitung. Die Winkel sind nauer von Bernhardi (1809) und Mohs gemessen wergewöhnlichen Hemitropieen kannte Romé de l'Isle ebeni hat sie nach Hauh zuerst Lhermina erklärt.

Reiche Fundgruben dieses Erzes sind Sumatra, Rald Ceplon und Banka, in Europa ist noch, wie schon zur Schnicier, Cornwallis das reichste Zinnland, außerdem sind Söhmen zu nennen. Die Zinnproduction von Corntrallis Jahre 1854 gegen 104,900 Centner, die Ausbeute Sachie 3000 Centner, die Böhmens auf 1000 Centner anzuschlags

Das sog. Holzzinn (Wood-Tin) ober Cornich-

ner 1787 und Karsten 1792 beschrieben, Klaproth bestimmte zinngehalt zu 73 Procent. Es enthält 5—9 Procent Eisenorph. Nach Hermann (1845) kommt gediegen Zinn in kleinen Körnern überischen Goldsand vor. Das Krystallspstem ist nach Miller i) quadratisch.

Blei und seine Berbindungen.

Das Blei wird schon in ben Büchern Moses als Oferet erwähnt, ben Römern hieß es plumbum nigrum zum Unterschiede von dum album, womit sie das Zinn bezeichneten. Das wichtigste rz ist der Galenit oder Bleiglanz (Schweselblei) und unter den werdindungen der Cerussit. Den größten Reichthum an Blei beschgland, dessen Production im Jahre 1853 gegen 1,165,000 ner betrug, dann Spanien mit 500,000 Ctr., Preußen 128,838 und 15,254 Ctr. Glätte, Desterreich mit 93,368 Ctr. Blei und 71 Ctr. Glätte, Frankreich 41,891 Ctr. Blei und 10,503 Ctr. te, Belgien 23,500 Ctr. Blei; Schweden 5000; Hannover 87,000; sen 10,000 2c.

Nordamerika ist reich an Blei, die Quantität der Production ist näher bekannt.

Gediegen Blei. Das Borkommen von gediegen Blei wird schon Gallerius, doch nicht verbürgt, erwähnt. Man hat es in kleinen hien (1825) zu Alston in England gefunden und Austin hat es 3) bei Kenmar in Kerry in Irland entdeckt. Auch in einigen Goldbedes Urals wurde es gefunden und (1854) am Altai, 1856 nach erath in Bera-Cruz.

Gelbes Bleioxyd soll nach v. Gerolt (1832) unter den vulsten Producten des Popocatepetl in Mexiko vorkommen; Rothes oxyd, zuerst von Smithson (1806) erwähnt, sindet sich in Mengen in mehreren Bleigruben von England, Siberien, schland 2c.

Plattnerit, nach dem sächfischen Chemiker Plattner keine Hait bai dinger, ist braunes Bleioxpd oder Bleisupersyd. Tien ist zuerst von Breithaupt als "Schwerbleierz" bestimmt ist zweiselhaft.

Cerussit, von cerussa, Bleiweiß. Weißbleierz Endie Analysen von Westrumb, Bindheim, Racquer i Klaproth sind nicht genau. Klaproth analysiste (1862) rietät von Leadhills in Schottland und die Resultate stimmen noch geltenden Ansicht, daß das Mineral Pd C sep = ki 16,47, Bleiogyd 83,53. Die Krystallisation wurde zuerst de l'Isle und Haup bestimmt, mit genaueren Resund Rohs, Broose, Levy.

Der Iglesiesit, nach dem Fundorte Iglesias in Sardini Serussit mit 7 Procent kohlensaurem Zinkoxpb. Er ist von (1833) analysirt worden. — Zinkbleispath.

Anglesit, nach Anglesea in England benannt. Bi Bon Proust (1787) untersucht. Die ersten genaueren An-Alaproth an (1802) mit Proben von Anglesea und von dann Stromeyer (1812) mit dem sog. Bleiglas von F Harz. Die Analysen stimmen mit der Formel Ph S, 1 Mischung: Schweselsäure 26,4, Bleiorph 73,6.

Die Arhstallisation ist von Haup, Mohs, Haiding lips, Rupffer, v. Rokscharow u. a. bestimmt worde Monographie dieses Minerals hat B. v. Lang (1859) ges

Außer an den erwähnten Fundorten kommen ausgesistalle zu Beresowsk in Siberien vor und nach Smith (13 Wheatlep:Grube, Chester:County in Pennsplvanien.

Lauarkit, nach der Grafschaft Lanark in Schottland, hi Beudant, bestimmt von Brooke (1820), besteht nach sein aus: schweselsaurem Bleioryd 53,17, kohlensaurem Bleise Thomson hat (1840) die Analysen mit gleichem Resultate

Leadhillit, nach Leadhills in Schottland benannt von bestimmt von Brooke (1820) und von ihm analysirt; mi

iltaten von Berzelius (1823) und Stromeper (1825). Danach sie Mischung: Roblensaures Bleioghd 72,55, Schweselsaures Bleis 27,45.

Brooke nahm die Axhstallisation, wie schon Bournon (1817) hexagonal; Haidinger hat sie zuerst als klinorhombisch bestimmt, nit auch das optische Berhalten nach Brewster und Dufrenopreinstimmt. Rach Miller ist sie rhombisch.

Reuere Untersuchungen von Haidinger, Brooke und Miller en abet gezeigt, daß obige Mischung auch rhomboedrisch, also dimorph, kommt. Diese unterscheidet man durch den Namen Susannit von Sugannit, nach dem Jundort des Susannaganges bei Leade benannt. Rach Rotschuben (1853) auch zu Nertschinsk vormend.

Calebonit, nach Caledonia, dem römischen Namen eines Theiles i Schottland, benannt von Beudant. Bon Brooke (1825) kryslographisch und chemisch bestimmt. Brooke's Analyse giebt: Schwesures Bleioryd 55,8, kohlensaures Bleioryd 32,8, kohlensaures oferoryd 11,4. — Leadhills in Schottland.

Linarit, nach dem Fundort Linares in Spanien. Bestimmt und Apsirt von Brooke (1822). Die Analyse, welche Thomson (1840) ätigte, gab: Schweselsaures Bleioppd 75,67, Rupseroppd 19,83, ser 4,50. Bon Wanlockead in Schottland. — Nach der Unterung von John (1816) enthielte das Mineral von Linares 95 Prossischweselsaures Bleioppd.

Pyremerphit, von Roe, Feuer und $\mu o \rho \phi \dot{\eta}$, Gestalt, in Beziehung das Arpstallistren aus dem Schmelzslusse, benannt von Hausenn. Werner's Grün- und Braunbleierz, dessen wesentliche Uebertimmung schon Schulze im Jahr 1765 ausgesprochen hat.

Rlaproth zeigte zuerft (1784) den Gehalt der Phosphorfäure Gründleierz von Zschopan und analpsirte dieses (1785). Er beite auch das Arpstallistren aus dem Schmelzslusse, welches schon vrstedt (1760) kannte. Bei seinen (1802) mitgetheilten Analysen kotell, Geschiebe ber Kineralogie.

ber genannten Barietät, ber von Hofsgrund und der kunn zu huelgoet fand er in jeder gegen 1,5 Procent Salzsäure, und au gelben Barietät von Wanlockead. Die Salzsäure hat ihm in (1775) in solchen Bleierzen nachgewiesen. Alaprothe Andhien in theilweise nache mit den späteren von Wöhler (1826), Kerken in der geben nach dem jetigen Suisen der Wissenschaft berechnet: Phosphorsäure 15,71, Blasze ischlor 2,61, Blei 7,64.

Wöhler zeigte, daß die Formel allgemein dieselle blede die Phosphorsäure, wie er in einer Probe von Johans-Gamfand, durch Arsenissäure vertreten wird und G. Rose das morphismus dieser Berbindungen mit dem Apatit nachgewisch sten sand dann (1831), daß in mehreren Phromorphism siedes Chlordleis durch Fluorcalcium vertreten werde, und ein Bleiorydphosphat durch Kalfphosphat, oder ähnlich deren I So in der Species: Hedyphan, von höugeenis, liedlich von Breithaupt (1831) benannt und als Species ausgestell

Rerstens Analyse gab: Chlorblei 10,29, arseniksaus 60,10, arseniksaurer Kalk 12,98, phosphorsaurer Kalk 15,51. banshyttan in Schweben.

Polyspärit, von volú, viel, und opaiea, Rugel, res haupt (1831), nach Kerstens Analyse: Chlorblei 10,84, s cium 1,09, phosphorsaures Bleiorph 77,01, phosphorsaurer Le Grube Sonnenwirbel bei Freiberg.

Die dem Phromorphit analoge Species mit Arfendstwenigstens mit dieser gegen die Phosphorsäure vochenschen Dimetesit, von puppris, Rachahmer, in Bezug auf die keit mit dem Phromorphit.

Wöhler hat (1826) ben Mimetesit von Johann: Ger analysirt, welcher schon (1804 und 1806) von B. Asse und vorherrschend als atsaulhaures Bleiogyd erkannt woch eine reine Barielät von Zacatecas ist von Bergemann andere von Rammelsberg und Dufrenop untersuch Mischung ist: Arseniksäure 23,21, Bleioryd 67,45, Chlor 2,38, 6,96.

Hieher gehört ber Kampplit Breithaupt's, von zaunilog, gen, krumm, wegen der gekrümmten prismatischen Flächen. — berland.

Die Arpstallisation des Phromorphits und Minetesits haben Haup, dinger, G. Rose, bestimmt. Rach Kenngott (1854) sollen Arpstalle des aus dem Schmelzslusse erstarrten Phromorphit tesserale nen sehn.

Anschließend ist als wenig gekannt, wahrscheinlich unreiner Phroohit, zu nennen:

Der Russierit, von Russiere im Departement du Rhone, von Barruel (1837) beschrieben und analysirt.

Ferner ber Cherofin Shepard's, nach ber Untersuchung von S. Hunt. Cherofee Cty in Georgia.

Der Bleigummi, unter dem Namen Plomb gomme von Gil-Laumont schon 1786 beschrieben, ist von Berzelius (1819) hsirt und als ein wasserhaltiges Bleioxydakuminat bezeichnet worden, ich von Dufrenop (1836). Die Probe, welche Berzelius rsucht hatte, war von Huelgoet in Frankreich. Damour hat lbe Mineral (1841) analysirt und eine Berbindung von phosphorrem Bleioxyd mit Thonerbehydrat daran erkannt und darauf deuten die späteren Analysen ähnlicher Berbindungen von Rosieres bei neaux nach Berthier und von der Cantongrube in Georgien Genth, welche übrigens quantitativ nicht übereinstimmen. Letztere

ietät ift (1856) von C. M. Shepard, nach Dr. Hitchcod, de odit benannt worden.

Arstsit, von *possos, Saffran, wegen der Farbe des Pulvers.
ner's Rothbleierz. Hausmann's Rallochrom, von *álloc,
is, schön, und *posua, Farbe. Lehmann giebt zuerst davon
richt in einem Schreiben aus Petersburg an Buffon (1766).
tals fand sich das Mineral nur bei der Schmelzhütte Pirosawka
vod, 15 Werste von Ratharinenburg. Lehmann untersuchte es

chemisch, beobachtete die smaragdgrüne Farbe der schieden und dabei die Ausscheidung eines bleihaltigen weißen Pubck schloß aus seinen Versuchen "daß dieses Erzt ein Bla fo. einem selenitischen Spathe und Essentheilchen mineralisat Es enthalte 50 Procent Blei (Mineral. Belustigungen B. Im Jahre 1789 untersuchte es Bauquelin gemeinschaftlicht quart, sie glaubten barin_Blei, Gisen, Thonerbe und (38 Procent) zu finden; Bindheim glaubte, bag es Reli enthalte, welches Klaproth bestritt, seine Untersuchung Mangel an Material nicht fortsetzen konnte. Rach Sage 1 es gegen 45 Procent Antimon enthalten: 1797 entbeckt darin eine eigenthümliche Metallfäure, deren Radical χοώμα, Farbe nannte, weil seine Berbindungen a Farben zeigten. Bauquelin und Thenard gaben im Procent Chromsäure an und 64 Bleioxpb. Rach den A Pfaff und Berzelius besteht es aus: Chromfaure 3 . ogyb 68,92.

Die Arpstallisation wurde von Soret und Rohs be genaueren Messungen von Phillips, Ruppfer, Haidi rignac u. a. Eine sehr aussührliche Arbeit darüber ist H. Dauber erschienen.

Beresowsk, Minas Geraes in Brafilien, Insel & Philippinen.

Phönicit, von goevinsog, purpurroth, benannt von hi von Hermann unter dem Namen Melanochroit bestin besteht nach dessen Analyse aus: Chromsäure 23,12, Bleiozz Beresowsk im Ural.

Banquelinit, nach Bauquelin benannt, von Berstimmt (1818). Nach seiner Analyse: Chromsäure 28,3: 60,87, Kupferoryd 10,80.

Die Krystallisation hat Haidinger bestimmt. — Bullal.

Stelhit, nach Dr. Stolt in Teplit, welcher die A

th. Bestimmt von Breithaupt, analysirt von Lampabius Rerndt (1847).

Die nahe übereinstimmenden Analysen entsprechen der Mischung: Iframsäure 51,00, Bleioxyd 49,00.

Die Arpstallisation ist von Levy bestimmt und auf die Achnlichs mit der des Scheelit ausmerksam gemacht worden. Ueber die tiedrie und Hemimorphie derselben hat Naumann berichtet (1835). Zinntvald in Böhmen.

Wulfenit, nach dem Abbé Wulfen, ber es zuerst (1781) bekannt ite, benannt von Haidinger. Wulffen gab im Jahr 1785 eigene Abhandlung "vom Kärnthnerischen Bleispath" heraus, welche Mineral beschreibt. Werners Gelbbleierz.

Man glaubte anfangs, daß es eine Verbindung von Bleioryd und lframoryd sein. Klaproth zeigte (1792 und 1794) den Gehalt Rolybbansäure und gab zuerst eine genauere Analyse. Rach dieser, ie nach den späteren Analysen von Hatchett, Göbel, Mels, Parry 2c. ist die Mischung: Molybbansäure 38,55, Bleioryd 15.

Die Arhstallisation ist zuerst durch Hauh, vollständiger durch ho, Levy und Marignac bestimmt worden; Zippe beobachtete das hemiebrische quadratische Prisma von abnormer Stellung 14), Raumann abnorm stehende Quadratpyramiden und zugleich imorphismus. (Pogg. Ann. 34. 1835.) — Bleiberg in Kärnthen, tenkirchen in Bapern xc.

Banadinit, nach bem enthaltenen Metall Banadium, von Basis, einem Beinamen ber nordischen Göttin Freha, von Sefftröm unnt.

Die erste Rachricht über den Banadinit giebt ein Schreiben von Hums
ot und Bonpland aus Mexiko an das Nationalinstitut in Paris
12), worin erwähnt wird, daß Delrio, Prosessor der Mineralogie
lexiko, im braunen Bleierz von Zimapan eine metallische Substanz
est habe, die vom Chrom und Uran sehr verschieden sep. Delrio

halte sie für neu und nenne sie Erithron, weil die endre Salze die Eigenschaft haben, durch die Einwirkung det haut der Säuren eine schöne rothe Farbe anzunehmen (Loudes). Das Erz enthalte 80,72, gelbes Bleiogyd 14,80, Crithru er Arsenis und Eisenogyd. (Neues allg. Journal der Ch. t. städt zc. Bd. 2. p. 695.) Dieses Erz wurde dann von Descotils analysirt und das angeblich neue Metall sie erklärt.

Del Rio glaubte nun, durch die wissenschaftliche Antsenannten Chemisers verleitet, daß er im Freihum seh und sein Erythronium wieder auf. N. G. Sefström machte die sbieses Metalls im Jahr 1830 im Stangeneisen von Edersh Eisenhütte, die ihr Erz vom Taberg in Smaland bezieht ues, wie gesagt Banadium. In demselben Jahre zeigte Böldel Rio's Entdestung gegründet gewesen war und ersantvähnte Bleierz sür vanadinsaures Bleioryd und Berzelius es (1831). Damals entdestie es auch Johnston zu Wanl Schottland.

S. Rose sand es (1829) zu Beresowsk im Ural. mud Damour haben Analysen gegeben, serner Rammelsbe von einer Barietät von Windisch-Rappel in Kärnthen, wo val (1855) entdeckte, und Strube von der Barietät von (1857). Aus diesen Analysen berechnet Rammelsberg die Banadinsäure 19,60, Bleioghd 70,67, Chlor 2,44, Wei 7,5

Die Arhstallisation ist von Rammelsberg und Schabs bestimmt worden und Rammelsberg hat gezeigt, daß der mit dem Phromorphit isomorph seh. Renngott nimmt d anlassung die Banadinsäure nicht als V sondern als V anz

Ensuchit, von er, leicht und auxusiv, verwechseln, verwechseln, wegen der Achnlickeit mit Phromorphit. Ben bestimmt von Fischer und Nekler (1854). Die Analyse nadinsäure 45,12, Bleiorph 55,70. Ift Pb V. — Hosel Breisgau.

Decenit, nach dem Gedgnoften v. Dechen, benannt rgemann, welcher es zuerst (1850) analpsirte. Er fand vanacaures Bleiogyd wie es in der vorigen Species vorkswint. Ich e dasselbe Mineral (1850) untersucht und darin noch einen Gehalt 1 16 Procent Zinkogyd gefunden und Arfenikfäure, weshalb ich diese ie scheinende Berbindung Aräozen genannt habe, von apalog, en, und févog Cast, und Bergemann hat (1857) meine Beichtung bestätigt und die Analyse des Minerals ausgeführt. ib: Banabinfäure 16,81, Arfenfäure 10,52, Bleioppb 52,55, Zinkd 18,11, Thonerbe, Eisenorph mit Spuren von Phosphorsäure. 3. Brush bat aber gezeigt, daß Bergemann's Decenit auch itoghb enthalte, und daß es Bergemann bei feinen früheren albsen abersehen habe. Somit find mit großer Bahrscheinlichkeit chenit und Aräogen ein und daffelbe Mineral und gilt für ersteren für letteren angegebene Analyse Bergemann's. - Dahn im cterthal in der Rheinpfalz.

Descloizit, nach dem Axpftallographen und Mineralogen Desige aug, benannt und bestimmt von Damour (1854), welcher analysist hat und die reine Mischung für Pb ? V hält. Er sand: nadinsäure 24,80, Bleiogyd 60,40, Zinkogyd 2,25, Aupserogyd 0,99, nganogydul 5,87, Eisenogydul 1,49, Thlor 0,35, Wasser 2,48. Arystallisation gehört nach den Messungen von Descloizeaug rhombischen System. La Plata-Staaten.

Bleinkere, zuerst von Bindheim analpsiet, ber aber die Antimonse nicht angiebt, sondern Arsenissäure, später von Pfaff, welcher monige Säure darin fand, dann von Hermann (1845), Stamm, I und Heddle; ist antimonsaures Bleiord mit Wasser in vers denem Gehalt und nach Brooke ein Zersepungsproduct des James t. Rertschind, Coenwallis.

Estundt, Cotunnia, nach dem neapolit. Arzie Cotunnia, beint von Monticelli und Covelli (1825). Nach seinem chemi: Berhalten mit dem Chlorblei Pd Cl übereinkommend = Chlori, Blei 74,49.

Die Arpstallisation ist nach Schabus (1850) chadid. - Besub.

Es wurde von Bright entbedt und von Greg, Brookend.
Irpftallogruphisch bestimmt (1851). R. A. Smith hat es paris lystet und Rammelsberg (1852). Die Analysen sühen provins Formel Pb Cl + Pb, wonach die Mischung: Chlorblei 55,62, i oghb 44,38.

Mendipit, nach dem Fundort Mendip-Hills in Somersteiler nannt von Haidinger. Zuerst von Berzelius (1823) arc. Eine Barietät von der Grübe Kunibert bei Brilon in Beranalpsirten Schnabel (1847) und Rhodius (1848). Die In entsprechen der Mischung Pd Cl + 2 Pd, = Chlorblei 38,39, ordb 61,61.

Rersfin, von worg, Horn, nach Bendant. Hornblei Rarsten (1800) beschrieben und von Rlaproth (1802) pei lysirt. Berzelius schloß schon aus dessen Analyse; daß das k eine Berbindung von Pb Cl + Pb C sep, welches durch die k von Krug von Nidda (Barietät aus Oberschlessen), Kanberg (1847) und Smith (Barietät von Cromsort Level in s spire) bestätigt wurde. Chlorblei 51, kohlensaures Bleiogyd 49. Rrystallisation ist von Brooke bestimmt worden. — Lettsom in nennt das Mineral nach dem erwähnten Fundort Cromsordi

Galenit, von galena, schon um 1650 sindet sich bei Bergalena, ebenso 1677 bei J. J. Bodenhoffer. Rach Wallitwurde für das Schweselblei z. Thl. galena z. Thl. plumbu braucht. Bleiglanz Werner's. Wallerius giebt an. dalenit, welcher aus Blei und Schwesel bestehe, 2/3 bis 3/4 \text{ Blei enthalte, einiger seh auch silberhaltig. Die älteren Analds Vau que lin sind, mit unreinem Material angestellt, unrichtz: rumb und Kirwan geben 16—20 Procent Schwesel an. Die genaueren Analysen sind von Thomson und Robertson (Sie geben die Rischung oder Schwesel 13,40, Blei 86,60.

Die Arpftallisation wurde von Romé de l'Jele und Haup mt, welcher schon die bekannten 5 Hauptsormen ansührt, serner Bernhardi und Naumann, welche (1829) noch mehrere Laen vom Trapezoeder und Triasisokaeder, und ein Hexalisokaeder de Galenit wird häusig beim Bleihüttenproces krystallisirt in Bleiösen gebildet gesunden. — Ist das wichtigste und allgemein eitetste Bleierz.

Zinkentt, nach dem hannsverischen Bergrath Jinken, benannt B. Rose und von ihm bestimmt (1827), analysirt von H. Rose 7) und von Kerl (1863). Die Analysen stimmen mit der Mischung 16 = Schwesel 22,23, Antimon 41,80, Blei 85,97. Wolfsberg darz.

Boulangerit, nach bem französischen Chemiker Boulanger, best und bestimmt von Thaulow (1837). Boulanger hat dieses eral von Molières im Departement Gard zuerst (1836) analysirt, ulow eine Barietat von Nasassäll in Lappland.

Mit übereinstimmenden Resultaten sind noch andere Barietäten Bromeis, Brüel, Rammelsberg u. a. analysirt worden. Mischung ist Pb³ Sb, = Schwefel 18,21, Antimon 22,83, 58,96.

Rahestehend, vielleicht mit dem Boulangerit übereinkommend ist Embrithit Breithaupt's (1838), von eusposchaf, schwer, htig, wegen des hohen specifischen Gewichtes (6,31) im Bergleich m ähnlichen Berbindungen. Findet sich zu Nextschinsk. Ebenso Blumbostib Breithaupt's, von plumdum, Blei und stidium, non, welcher nach Plattner 58,8 Blei, Antimon, Arsenis und sesel enthält, aber nicht näher untersucht ist.

Beneghinit, nach dem Professor Meneghini in Pisa, benannt bestimmt von Bechi (1852). Ist nach dessen Analyse wesentlich Sb mit etwas vicarirendem Rupser, nahezu: Schwesel 16,94, non 18,19, Blei 61,86, Rupser 3,51. — Bottino in Toslana.

Sedrant, von yh, Erde, und zoóvog, Saturn, dessen. Himmelsen die Alchymisten sür das Blei gebrauchten, sowie sie das Antimon

mit: dem aftronomischen Zeichen der, Erde belegten. Dem i. die Mischungstheile Blei und Antimon-exinnert werden.

Diese Species ist von L. Svanberg (1839) benammt stimmt worden. Aus seiner Analyse der Barietät von Salaus den und späteren der Barietät von Meredo in Galicien in und von Val di Castello in Toslana von Sauvage und kergiebt sich, die tresentliche Mischung als Pb 5 Sb = Schreiz Antimon 16,63, Blei 66,77, mit Bertretung von Schweschie Schweselarsenik. Hausmann neunt die spanische Barietät Si vach dem spanischen Generalinspector der Bergtwerke W. Schuldes Mineral ausgesunden.

Rilbridenit, nach dem Fundorte Kilbricken in England, und bestimmt von Apjohn (1840). Ik nach seiner Analyk Pb & Sb = Schwesel 16,26, Antimon 13,58, Wei 70,16.

Jamesonit, nach bem schottischen. Mineralogen Jameson, von Haibinger, zuerst bestimmt von Jameson (1820), von H. Rose (1827), Varietät von Cornwallis.

Nahe übereinstimmend sind die Analysen anderer Baid Estremadura und Arany-Idsa in Ungarn, von Schasige Löwe, und von Bechi (1852), Barietät aus Toscana. Aberg berechnet die Formel Pb² Sb, wonach die Rischung: 19,64, Antimon 29,53, Blei 50,83.

Hieher gehört auch bet Plumosit ober Heteromert

Plagisnit, von Aláyeog, schief, in Beziehung auf die k bische Arhstallisation, benannt und bestimmt von G. Rose analysirt von H. Rose (1834) und übereinstimmend von natsch (1837). Die Formel ist Pb 4 Sb 3 = Schwesel 21. timon 36,71, Blei 42,13. Rammelsberg schreibt Pb 5 Sb 4 den Analysen nach näher kommt. — Wolfsberg am Harz.

Dufrensysit, nach dem Mineralogen Dufren op dem analysirt von Damour (1845). Vergl. beim Aupfer den Jutikel Enargit.

Die Analyse Damour's stimmt nicht vollständig mit den späteren Rason, Steckar-Escher und Uhrlaub. Damour's Analyse t Pb² Äs, d. i. ein Jamesonit mit Schwefelarsenik — Schwefel 18, Arsenik 20,76, Blei 57,16. Das Mineral sindet sich im Bindal in Ballis. Wieser hat (1839) zuerst darauf ausmerksam acht.

Bournouit, nach dem franz. Arpstallographen Grafen v. Bournon, unnt von Brooke. Die erste Beschreibung dieses Minerals gab Raschleigh und Graf Bournon (1804). Es war zu swels, im Rirchspiel Endillion in Cornwallis vorgekommen. Hatschett es zuerst (1804) analysirt und kommt seine Analyse den späteren lich nabe. Er giebt. an: Schwefel 17,00, Antimon 24,23, Blei 2, Rupser 12,80, Cisen 1,20.

Rlaproth analysirte bann (1805) eine Barietät von Clausthal (1807) andere von Andreasderg und Ranslo in Cornwallis. wer analysirte ihn H. Rose (1829) und stimmen dabei die ren Analysen verschiedener Barietäten von Dufrenop (1837), meis, Rammelsberg u. a. wesentlich überein. Die Nischung Schwesel 19,72, Antimon 24,71, Blei 42,54, Kupfer 13,03.

Die Arpstallisation wurde von Bournon, Phillips, Levy, 18, Dufrenop u. a. bestimmt. — Die größten Arpstalle liesert jarz.

Rahestehend, vielleicht unreiner Bournonit, ist der Wölchit, nach Bölch im Lavanthal in Kärnthen, benannt von Haidinger. Do his bestimmt (1820), dessen prismatoidischer Kupfer. 3. Nach Schrötters Analyse (1830) besteht er aus: Schwefel, Antimon 16,64, Arsenik 6,03, Blei 29,90, Kupfer 17,35, 1,40.

delswit, von Badósq, Radel, benannt von Gloder. Werner's lerz. Man hielt es anfangs für ein Chromerz. Es wurde von J. F. John (1811) analysirt, welcher das Wismuth darin id. Eine genauere Analyse lieserte Fried (1834), mit welcher leuere von Hermann (1858) wohl übereinstimmt. Die Mischung

ist: Schwefel 16,71, Wismuth 36,20, Blei 36,05, Anna 11/18 Beresowst im Ural.

Haiding er nennt das Mineral Patrinit, nach Patrin der es zuerst oberstächlich untersucht aber nicht richtig erkant ka. John angiebt.

Avbellit. J. Setterberg hat mir (1840) die Em ziein Wismuthbleierz von Hvena in Schweden nach meinen zu benennen. Es besteht nach seiner Analyse aus: Schweiz Wismuth 25,20, Antimon 9,24, Blei 40,13, Sisen 2,96, 0,86.

Chiviatit, nach dem Fundort Chiviato in Peru benamm stimmt von Rammelsberg (1853), von Brooke aufgefund der Analyse von Rammelsberg ist die **Rischung:** Schwe Wismuth 62,96, Blei 16,72, Rupfer 2,56.

Wismuthbleierz von Schapbach im Schwarzwald. Die richt von diesem Erz gab der Bergmeister Selb im Fidie dem ann (1794) und Emmerling (1796) haben est und Klaproth hat es (1797) analysirt. Er giebt an: SchwWismuth 27, Blei 33, Silber 15, Cisen 4,3, Kupfer 0,90

Enpreplumbit, von cuprum und plumbum, wegen den Bleigehaltes, benannt und bestimmt von Breithaut analysirt von Plattner, wonach die Mischung wesentlich: 15,07, Blei 65,01, Kupfer 19,92. — Chile.

Eine verwandte Mischung hat der Alisonit von Ziel welcher nach, seiner Analyse enthält: Schwefel 17,00, Kuri Blei 28,25. — Coquimbo in Thile.

Clausthalit, nach dem Fundort Clausthal benannt von I Selenblei. Bestimmt von H. Rose (1824 und 1825). lysirte eine Barietät von Tilkerode, übereinstimmend untersum meher (1825) eine andere von Lorenz Gegentrum bei Clausth Analysen geben Pb Se = Selen 27,67, Blei 72,33.

Tillersbit, nach dem Fundorte am Harz, benannt ! dinger. Selenkobaltblei. Bestimmt und analysist von

5). Die Analyse gab: Selen 31,42, Blei 63,92, Kobalt 3,14, 1 0,45.

Rhaphaussmit, von expanse, der Rettich und dauń, Geruch, rettigartigen Geruch vor dem Löthrohr andeutend. Selen bleisfer. Bestimmt und analysirt von H. Rose (1825). Die Analyse Selen 34,98, Blei 48,43, Rupser 15,77, Silber 1,32. — Tike am Harz.

Eine andere Berbindung pon daher ist von H. Rose Selen: ferblei genannt worden. Sie enthält gegen 60 Procent Blei 8 Procent Rupfer. Rersten hat (1840) Erze von ähnlicher hung bei Hildurghausen aufgefunden und analhsirt.

Altait, nach dem Fundort, dem Altai-Gebirge, benannt von Hais zer. Bestimmt und analysist von G. Rose (1830). Die Mischung wicht Ph Ta = Tellur 38,26, Blei 61,71.

Ragnezit, nach dem Fundorte Nagyag in Siebenbürgen, benannt Haidinger. Blättererz und Ragyager: Erz Werner's.

Blineral wurde mit Rücksicht auf das Tellur zuerst von Rlap: (1798) analysirt. Seine Analyse gab: Tellur 32,2, Blei 54,0, 9,0, Silber 0,5, Rupser 1,3, Schwesel 3,0. Damit stimmt eine lyse von Brandes und annähernd eine von Ph. Schönlein 3) überein, doch giebt der lettere 8—10 Procent Schwesel an, zem weichen die Analysen von Berthier (1833) bedeutend ab, n dieser nur 13 Tellur und 11,7 Schwesel angiebt. Die Analysen Fr. Folbert (1857) nähern sich denen Berthier's und geben 18 Tellur und 9,7 Schwesel.

Die Arpstallisation hat Phillips bestimmt.

Binkverbindungen.

Smithsmit, nach dem engl. Themiser Smithson, benannt von dant. Werner's Galmei z. The Zinkspath. Dieses Mis und die folgende Species sind häusig verwechselt oder auch für op. II.) zeigte zuerst, daß die eine Art vorzüglich and Kielete: Zinkorph, die andere aus Rohlensäure und Zinkorph beide. letztere, nun Smithsonit genannte Species, welche er von sein England analysirte, giebt er 28 Procent Rohlensäure und orph an, nebst 6 Wasser. Genauere Analysen gab erk Sum (1803) von Barietäten von Derbhsbire und Sommerseisen. entsprechen der Mischung: Rohlensäure 35,19, Zinkorph 642 sind durch andere Shemiker Vestätigt worden.

Die Arpstallisation scheint zuerst Breithaupt (1817) & boedrisch bestimmt zu haben, dann Mohs, Wollaston u.

Ausgezeichnete Fundorte find Altenberg bei Aachen, Kommen Geffp in Frankreich, Spanien, Aus-

Es schließt sich hier an die isomorphe Berbindung ber saurem Zinkorph und kohlensaurem Eisenorphul, welche Kill (1848) analysirt und näher kennen gelehrt hat, woher sie kill Donheimit erhielt (Rapnit Breithaupt's). Im reiner ist sie wohl Fe C + Zn C, gewöhnlich mit Zn C gemisk berg bei Aachen.

Ferner die Berbindung von kohlensaurem Zinkogod und saurem Manganogydul, von welcher ebenfalls Monhein Analysen geliesert hat und welche in ähnlicher Art, wie de heimit mit Zn C molecular gemengt ist. Man könnte diese Fundorte Aachenit nennen. — Daß auch kohlensauris so vorkommen könne, sinden sich Andeutungen in dem End von Nertschinsk, worin es von Berthier und von wir worden ist.

Als Cabmiumzinkspath bezeichnet Blum (1850) Zinkspath von Wiesloch bei Baben, welcher nach der And Long 3,36 Procent kohlensaures Cadmiumoryd enthält.

sphroginkit, wegen des Wasser: und Zinkgehaltes. Die neral von Bleiberg in Kärnthen analpsiete zuerst Smithsen! Er fand: Kohlensäuve 18,5, Zinkoppb 71,4, Wasser 15,1. Die! sehr schönen Barietät von Santander in Spanien, von Petersen zuit (1859) stimmt nahe mit der Mischung: Kohlensäure 13,61, 196 75,24, Wasser 11,15.

salemin, von lapis calaminaris, bei Albertus Magnus (im jahrh.) und andern für den Galmei gebraucht. Werner's ei z. Thl. — Riefelzinkerz. Er wurde von Bergmann (1779) sirt, welcher aber den Gehalt an Rieselerde und Zinkopp wie angab, während er nur 1:2,62 ift. Die erste genauere Analyse n Smithson (1802); sie kommt, wenn man den Verlust als r nimmt, mit den späteren Analysen von Berzelius (1819), dier u. a. sehr nahe überein. Ruch diesen ist die Mischung: erde 25,49, Zinkopp 67,6, Wasser 7,45.

Die Krystallisation hat Haup nur unvollständig gekannt, und jemimorphie nicht beobachtet, sie ist burch Mohs, Levy und dose (1834) bestimmt worden, serner von Dauber und Hessen: (1858). Eine Monographie darüber hat A. Schrauf gewen (Wiener Alab. 1859).

Die Pyroelectricität der Arystalle untersuchte Köhler (1829) und ieß und G. Rose (1843), welche das Ende, an welchem geslich die Flächen der Rhombenppramide von 132° 9' austreten, untilog, das entgegengesetzte als analog erwiesen. Daß die We durch Erwärmen electrisch werden, hat übrigens schon Haup ihre 1785 gefunden.

Sie werden schon von Glauber (1657) Zinkminer genannt. ehe man das Zink kannte, wendete man den Galmei zur igbereitung an, und spricht von dieser Legirung schon Aristo, der sie Mossindeisches Erz nennt (die Mossindeier wohnten iwarzen Neere). Bei Plinius heißt die zur Messingbereitung che Substanz cadmia. Der Borganz dabei und daß das Zink sich mit dem Kupfer sich verdinde, wurde erst von Stahl klar erkannt. Die Darstellung des Zinks scheint seit 1730 in nd skattzesunden zu haben; nach Wallerius hat Swab

1788 aus Galmei und Blende Zink im Großen dangelet piet wick in Schweben. Nach Karsten mag die Zinkpoducim zu Europa bis zum Jahre 1808 jährlich nur 3000 bis 4000 fin betragen haben, gegentwärtig hat sie sich außerorbentich geiere kann für Desterreich auf jährlich 18,800 Centner, sie Bleid 400,000 Centner, England 16,000 Centner, Preußen 693,446 angeschlagen werden.

Willemit, nach dem ehemaligen Könige det Riederland helm L., benannt von Levy, welcher die Species zurschlichtung ist nach der Analyse von Bannstenting (1824), so wie nach der von Thomson (1835), leating (1824), so wie nach der von Thomson (1835), leating (1848) und Monheim: Rieselerde 27,54, Zinkoppd 72,46.—und Franklin in Neu-Jersey.

Rach den Untersuchungen von Delesse und Desch (1846) und ebenso nach Herrmann (1849) ist der Tress Shepard nach dem Prosessor G. Troost zu Raswille ein etwas manganhaltiger Willemit. — Sterling in Reus

Maneinit, nach dem Fundort Mancino bei Livorno bei nach Jaquot Zn Si sein.

Brewster und krystallographisch von Haidinger beschrickt ist ein eadminmhaltiges Zinkerz, nach Nordenskiöld (1823 bindung mit einer Metallsäure, nach Levy (1845) wir ober Phosphorsäure.

welsberge vorkommt, benannt von Haidinger. Zinkvitri analysirt von Schaub (1801), dann von Klaproth (1801), dann von Klaproth (1801), den von Klaproth (1801), den von Klaproth (1801), der ihn Gallizinit nannte. Beudant eine Barietät von Chemnit, welche der Mischung des Zinkvitrioks entspricht: Schweselsäure 29,73, Zinkoghd 30,140,14. Die übrigen Analysen geben zu wenig Schweselsau

Die : nahe Uebereinstimmung der Arpstallisation des ; und des Bittersalzes zeigte zuerst Bernhardi, welcher tallspstem für quadratisch nahm, wie auch Haup und Romé de ile anfangs für den Zinkvitriol. Wohs bestimmte die Arpstallin als rhombisch und seine Wessungen bestätigten den erwähnten wordssmus.

Köttigit, benannt nach D. Köttig, welcher das Mineral (1849) psirte. Er berechnet aus seiner Analyse die Mischung: Arsenik: 37,24, Zinkophd 39,44, Wasser 23,32. — Grube Daniel bei berg.

Eahnit, nach dem schwedischen Chemiker Gahn, welcher es ent:

e, benannt von Roll. Eckeberg hat das Mineral zuerst unter:

(1805) und Automolit genannt von αὐτόμολος Ueberläuser,

l es durch seinen Zinkgehalt sich den metallischen Mineralien nähert

seine übrigens so nahe Berwandtschaft mit den erdigen Fossilien

isam verleugnet." Rach Eckeberg enthielte die Barietät von

iun 60 Procent Thonerde und 24,25 Zinkoppd, nach Bauquelin

6) 42 Thonerde und 28 Zinkoppd. Genauere Analysen gab

ch (De spinello. 1831). Nach ihm enthält der Gahnit von

un Thonerde 57,34, Zinkoppd 31,22, Eisenoppdul 5,74, Talkerde

Die Formel ist die des Spinells. Die übereinstimmende Arty:

jation hat schon Hisinger (1805) erkannt. — Fahlun, Franklin

leu: Jersey.

Hier schließen sich an der Kreittonit und der Dysluit.

Der Kreittonit, von **polition*, stärler, weil er schwerer als e Spinelle. Dieses Mineral wurde von mir im Jahre 1831 als hwarzer Spinell erwähnt, welchen ich damals zum Pleonast stellte. thaupt bezeichnete ihn im Jahre 1847 als Spinellus supeund schidte mir eine zur Analyse hinreichende Quantität davon. e Untersuchung ergab einen Jinkspinell mit Fe Fe, wosür ich ern Breithaupt'schen angepaßten Ramen Kreittonit wählte. Rischung ist: Thonerbe 49,73, Eisenoryd 8,70, Zinkoryd 26,72, zydul 8,04, Manganorydul, 1,45, Talkerde 3,41. — Bobens in Bahern.

Dysluit, von duc, schwer, und duw, auflösen, weil er vor dem pe 21. Geschichte ber Mineralogie.

Löthrohr in Flüssen schwer auflöslich ist. Er wurk Aeating und analysirt von Thomson (1835). Im Mischung (berechnet): Thonerde 31,55, Eisenstyd 30.07. In 11,98, Manganorydul 7,86, Zinkoryd 17,40. — Emix Jersey.

ber ihn zuerst (1822) analysirte. Er gab nebst Eisen wird orho 17 Procent Zinkophd an. 1831 analysirte ihn haben giebt 10,81 Procent (resp. 10,93) Zinkophd an. Rad won Dickerson enthält er 21,7 Zinkophd und nach Rame Analysien (1859) steigt der Zinkophdgehalt bis 25,5 km glaubt für das Mineral die Formel k 3 K ableiten zu kranklin in Neu-Jerseh.

Binkit. Wurde (1810) von Bruce beschrieben und all mit Eisen: und Manganogyd erkannt. Berthier gab !! Manganogydul darin an, nach Hapes und Whitner das reine Mineral nur Zinkogyd.

Die Arhstallisation wurde von Phillips bestimmt? Neu-Jersey. — Das Mineral heißt auch Rothzinke: Zippe Horvklas.

Ephalerit, opalsoos, betrügerisch. Zinkblende Werners. Pseudogalena des Wallerius. Wurde won Swab schon 1738 zur Darstellung von Zink benüft wann bespricht die Phosphorescenz des geriebenen Scharfenberg in Sachsen und hat ihn analysirt (1779). Eigenkafenberg in Sachsen und hat ihn analysirt (1779). Bink 64, Eisen 5, Schwefel 20 2c., in andern Barietau anderen Zinkgehalt, die Analysen waren meist mit unrinkangestellt. Die Analyse von Thomson (1814) gieht Schwefel; die Analyse von Arsvedson (1822) kommt mit kal Schwefel; die Analyse von Arsvedson (1822) kommt mit kal Schwefel; die Analyse von Arsvedson spätern Analysen von Köwe, Kersten, Henry, Smith u. a. haben diese Kätätigt. Schwefel 32,97, Zink 67,03.

Berthier hat in einer englischen Barietät 1,5 Procent

n und Löwe (1837) 1,78 Cadmium in der strahligen Barietät zibram.

nie Krystallisation ist zum Theil schon von Romé de l'Isle und auch bestimmt worden, Mohs fügt noch das Trapezdodekaeder und giebt auch ein Tetrakishezaeder an.

ier schließt sich an ber Marmartit nach dem Fundort Marin Südamerika, benannt und analysirt von Boussingault), wesentlich: Schwefelzink 77,1, Schwefeleisen 22,9. Rommt Bechi auch zu Bottino in Toskana vor.

Solpit, Bolpin, nach dem französischen Minenchef Boly, benannt analpsirt von J. Fournet (1833). Ist wesentlich: Schwefels 2,77, Zinkoph 17,23. Rosieres im Departement des Pup de 2. Findet sich nach J. F. Bogl und J. Lindacker (1853) auch rachimsthal. — Kersten beobachtete ihn als zinkischen Osenbruch. Nach G. Ulrich ist gediegen Zink zu Victoria in Australien kommen. (1856).

Cadminm.

Greenskit, nach dem Entdeder Lord Greenock, benannt von mson, und bestimmt von J. Brooke und A. Conell (1840). ach Conells und Thomsons Analyse (1840) Schwefelcadmium Schwefel 22,36, Cadmium 77,64. — Sehr selten. Bishoptown ichottland.

Lord Greenock untersuchte das Mineral zuerst und zeigte bem effor Jameson, daß es keine Zinkblende sehn könne.

Die Artsstallisation wurde von Breithaupt und Descloizeaux nmt.

Das Cadmium wurde gleichzeitig von Hermann, Besitzer der ischen Fabrik zu Schönebeck, von Stromeper, Meißner und sten entdeckt. Hermann gab die erste Rachricht davon im te 1818, im Mai und im September desselben Jahres veröffentlichte Stromeper die vollständige chemische Untersuchung de Interluchung de Interluchung eine welches er Cadmium nannte, weil es sich hauptsächlich im dienk endmin sornacum, vorsindet. Die erste Entdeckung geschal mit orph aus schlesischen Zinkerzen. Karsten schlug für des Kallender Ramen Melinum vor, von melinus, quittenartig, und gelbe Farbe seiner Schwefelverbindung zu erinnern, Gillet Namen Junonium und John und Staderoh nannten sir rothium.

Nickelverbindungen.

benannt von Haidinger. Haarties Werners. Das wurde (1810) von Klaproth untersucht, welcher eine klein davon in Königswasser auflöste und darin nur Ridelogie er die gebildete Schwefelsäure übersah. Er hielt es also sie Ridel mit Spuren von Robalt und Arsenik, wie das Löthic: Berzelius zeigte vor dem Löthrohr, daß es Schweselnick im Jahre 1822 analysirte es Arsvedson, wonach die wesentlich: Schwesel 35,54, Ridel 64,46. Zu gleichen! stührten die Analysen der Varietät von Camsdorf dei Su Rammelsberg und von Friedrichszeche dei Oberlahr von (1849). Die Arhstallisation haben vorzüglich Miller m haupt bestimmt.

Sapnit, nach dem Fundorte Sahn-Altenkirchen von wund (1836) unter dem Namen Nickelwismuthglan; Die Analhse gab: Schwefel 38,46, Wismuth 14,11, Ki-Robalt 0,28, Eisen 3,48, Rupfer 1,68, Blei 1,58. Schweine ähnliche Verbindung von daher analhsirt und darin und 11 Robalt gesunden.

Linneit, nach Linnäus, benannt nach Haibinger. nidelties von Rammelsberg. — Bon Wernefint (1826 e er als ein Schwefeltobalt betrachtet; Schnabel und Ebbing: 8 zeigten (1849), daß er mehr Rickel als Robalt enthalte.

Ihre Analysen differiren ziemlich start und geben: Schwefel 42, 1 33,6—42,6, Robalt 22—11, Eisen 2,3—4,7. Müsen in en. — Aehnliche Mischungen sinden sich zu Finksburg, Carrol ith in Maryland und zu La Motte in Missouri nach Genth. 7). — Der Name Siegenit, welcher für diese Species bestand, inge nach Wernekink ein reiner Robalt-Linnéit anzunehmen fällt nun weg oder gilt nur als Synonymum.

Gersborffit, nach bem österreichischen Hofrath Gersborff, von e. Ricelarsenikglanz, Rickelglanz. Schon von Cront (1758) unter dem Namen "weißes Nickelerz" von Loos erwähnt, 1es von Pfaff mit einem Verluft von fast 7 Procent analy: wurde, genauer von Berzelius (1820). Mit dessen Analyse nen wesentlich bie späteren von Rammelsberg, Schnabel Bergemann mit Barietäten von Harzgerobe, Müsen und Ems, führen zu ber Mischung: Schwefel 19,36, Arsenik 45,54, Rickel 3. Von etwas abweichender Mischung ist das (1844) von mir dibit genannte Mineral von Lichtenberg in Bapern. Ich beite es so, weil es als ein Analogon des damals für Co2 S3 gel: n Linnéit sich zeigte mit Bertauschung (αμοιβή) von Ricel gegen It und theilweise auch von Arsenik gegen Schwefel. 3d habe inn bem Gersborffit (älteren Rickelarsenikglang) zugetheilt, in Boraussetzung, daß dieser dieselbe Mischung habe. Es scheint aber nicht der Fall zu sehn und die Formeln beider weisen r noch auf erhebliche Berschiedenheit hin. Für bas Mischungs: it von As = 4,7 ist der Amoibit 2 Ni $+3\frac{A}{8}$, der Gersdorffit

$$+4\frac{A}{8}$$

3. Rose hat (1833) die Vermuthung ausgesprochen, daß zu ers a sep, man werde an den Arpstallen des Gersdorffit wegen seiner den Aehnlichkeit mit dem Kobaltin (Glanzkobalt) die Flächen bes Pentagondobekæbers auffinden. Ich habe sie and (1834 & stallen von Sparnberg aufgefunden.

Mannit, nach dem kurheffischen Mineralogen & Chimann, welcher das Mineral zuerst analysirte (um 1803), dem Frödel. — Nickelantimonglanz. Ullmann giedt von due aus dem Sahn'schen neben dem Antimon 9,9 Arsenit aus roth analysirte ihn (1815) ebendaher und giedt 11,75 Ars. Hose gab (1829) Analysen einer Probe von Landstrone in schen ohne Arsenit. Sie entsprechen der Mischung: Schwischen ohne Arsenit. Sie entsprechen der Mischung: Schwischen 57,19, Nickel 27,60.

Ist Gersdorffit mit Antimon statt Arsenik.

Ridelin, Rothnidelfies, Rupfernidel. Dieses an vorkommende Nickelerz wird zuerst bei Hiarne (1694) erwäh hielt es seiner Farbe wegen für ein Rupfererz, und da m kein Rupfer ausbringen konnte, so gaben ihm die Bergleut ein Schimpswort geltenden Namen Nickel. Cronstedt en Jahre 1751 ein bis dahin unbekanntes Metall in einem En Robaltgruben in Helfingland und 1754 dasselbe im sog. R. woher er ihm dann den Namen Nidel gab. chemisches Verhalten und kannte als bezeichnend bafür unit auch die blaue ammoniakalische Lösung seines Dryds. A suchung bes Erzes haben sich weiter Sage (1722) und Bi (1775) beschäftigt. Eine Analyse von Sage giebt 22 3: 75 Nickel. Genauere Analysen gaben Pfaff und Stromere Lettere führt zu der Mischung: Arsenik 56,44, Rickel 43,50 stimmen die Analysen von Scheerer, Sukow, Ebelmen ler u. a. im Wesentlichen überein.

Die Arpstallisation hat Brooke zuerst als hexagonal (1831); Breithaupt bestimmte sie (1833) als rhombis (1835) auch als hexagonal, ebenso Glocker und Hausmann Hiechen, Riechelsdorf in Hessen, Sachsen, Böhmen, Steie Die Bergwerke von Joachimsthal in Böhmen liesen 100 Centner Nickel, die von Schladming in Stepermark in

die Legirung des Rickels mit Rupfer und Zink, Argentan (Packder Chinesen) wird seit 1823 dargestellt und verarbeitet. Ein
d Rickel kostet 7 fl. dis 7 fl. 30 kr.

Chloanthit, von $\chi\lambda o\alpha\nu \Im \dot{\gamma}\varsigma$, aufleimend, grün ausschlagend, n der östers stattsindenden Oxydation zu Rickelarseniat. Weiß: l'tie &. Beide Ramen sind von Breithaupt, der das Mineral näher bestimmte (1832). Gleichzeitig wurde es von Hosmann psirt, Barietät von Schneeberg. Nach dessen Analyse ist die jung wesentlich: Arsenik 72,15, Nickel 27,85. Dahin sühren auch vätern Analysen der Barietäten von Riechelsdorf von Broth, von sdorf von Rammel & berg u. a. Meistens ist ein kleiner Theil durch Kobalt und Eisen vertreten.

Breithaupt hat (1846) die Beobachtung gemacht, daß obige indung in zweierlei Arpstallisation vorkomme, rhombisch und il. Er nennt das erstere Weißnickelkies, das letztere Chloans— Dana gab dem rhombischen Weißnickelkies den Ramen melsbergit nach dem Mineralogen und Chemiker C. F. Ramsberg.

Breithauptit, nach Breithaupt, benannt von Haidinger. imonnicel. Bestimmt durch Stromeher und Hausmann.). Die Mischung ist nach Stromehers Analyse: Antimon., Nickel 32,54. — Andreasberg am Harz.

Die Arpstallisation haben Hausmann und Breithaupt best und die Isomorphie mit dem Nickelin dargethan.

Innabergit, nach dem Fundorte Annaberg am Harz, benannt da id inger. Nickeloder. Nickelblüthe. Zuerst von Lamu us als eisenhaltiges Rickelogyd bestimmt. Strome per hat ihn Riechelsdorf) analysirt (1817). Die Analyse gab wesentlich die ing: Arsenissäure 38,62, Rickelogyd 37,24, Wasser 24,14. stimmen nahezu die Analysen von Barietäten von Allemont Berthier und von Schneeberg nach Kersten.

Basserfreies Ridelarseniat hat Bergemann (1858) beschrieben nalpsirt. Es kamen zu Johanngeorgenstadt zwei Mischungen vor, die eine wesentlich bestehend aus Arseniksäure 50,91 mm 122 oppd 49,09, die andere aus Arseniksäure 38,09 und Rickingt i. Damit zusammen fanden sich oktaedrische Arpstalle, weich die mann als Nickelogyd bestimmte.

Phremelin, von Aug und unhlevos, hellgelb, weil sich der Mineral beim ersten Erhipen vor dem Löthrohr hellgelb sicht. Mineral ist im Jahre 1825 auf der Friedrichsgrube bei wir im Bahreuthischen vorgekommen und von mir (1852) bestimmen Es ist wesentlich wasserhaltiges schweselsaures Nickeloppe, geweitwas arsenichter Säure.

Ridelsmaragd, bestimmt von B. Silliman jun. (1848). als Nideloxydhydrat, dann als Carbonat. Die Resultate sex lyse wurden (1853) von J. L. Smith und G. J. Brush i Danach ist die Mischung: Kohlensäure 11,76, Rideloxyd 59,37, 28,87. — Texas in Pennsylvanien.

Ricklymnit, von F. A. Genth bestimmt und analysist Die Analyse führt wesentlich zu der Rischung: Rieselerd Nickeloryd 28,43, Talkerde 15,36, Wasser 20,73. — Texas = splvanien. — Ist ein Deweylit oder Symnit, in welchem at Theil der Talkerde durch Nickeloryd vertreten ist.

Kobaltverbindungen.

Schweselsobalt, bestimmt und analysirt von Riddleton Ist nach ihm Co = Schwesel 34,78, Kobalt 65,22. — Find: Radschputanah in Hindostan.

Carollit, nach dem Fundorte Caroll in Marpland, bestirt analysirt von W. L. Faber (1852). Dasselbe Mineral wurdt mit sehr verschiedenen Resultaten in Beziehung auf die Duet der Mischungstheile von J. L. Smith und G. J. Brusb auf ihre Analyse wurde von F. A. Genth (1857) bestätigt.

ischung: Schwefel 41,10, Robalt 38,52, Kupfer 20,38, ein on zum Linnéit.

ne ähnliche Berbindung von Riddarhyttan in Schweden hat ger analysirt. Diese wird schon von Brandt (1746) erwähnt. Valtin, von Beubant. Glanzkobalt. Bei Cronstedt Cobaltum cum serro sulphurato et arsenicato minerali-

Rlaproth analysirte (1797) die Barietät von Tunaberg in nannland, übersah aber den Schweselgehalt (er giebt nur 0,5 el an). Tassaert (1800) gab ihn auch nur zu 6,5 an. ne per bestimmte zuerst (1817) die Mischung, sie ist nach seiner wesentlich: Schwesel 19,14, Arsenik 45,00, Robalt 35,86. salpsen der Barietäten von Grube Philippshossnung dei Siegen, ch na bel (1846), von Orawicza im Banat von Hubert und a (1847) u. a. haben diese Mischung bestätigt. Desters ist Robalt durch Sisen vertreten. — Vergl. die folgende Species. ie Arystallisation haben schon Romé de l'Isle und Haup t. Cobalt gris.

Geber, weil das Mineral zur Bereitung der Smalte gebraucht enannt und bestimmt von Breithaupt (1849). Analysirt lattner: Schwefel 20,21, Arsenik 43,20, Kobalt 24,77, 1,90.

Hreithaupt ist die Arhstallisation rhombisch, isomorph mit prit. Findet sich zu Huasko in Chile. Breithaupt stellt uch die vorhin erwähnten Erze von Orawicza, welche Hubert tera analysirt haben.

Speistobalt. Weißer Speistobalt. Werner untersißen und grauen Speistobalt. Es war von ihrer Mischung daß sie wesentlich Arsenik und Robalt enthielten, sie wurden wist dem Glanzkobalt verwechselt. John analysiste (1811) ige Barietät von Schneeberg und fand: Arsenik 65,75, Robalt reoxyd 5, Ranganoryd 1,25, Stromeher gab (1817) die

erste genauere Analyse des krystallisirten von Richtsteil ist trapp (1840) die einer Barietät von Tunaken; Steet Wöhler, Jäckel, Smith u. a. haben Analysen gekein.

Berzelius deutete die bekannten Mischungen als Co. As 3. Die neueren sehr zahlreichen Analhsen geben und andere Verhältnisse, sondern zeigen auch einen so mannigialen von Robalt, Rickel und Eisen, daß es sehr schwer in der bestimmte Species abzustecken; es kommt dazu, daß des Robalts und Nickelogyds mancherlei Schwierigkeiten die älteren Analhsen nicht verlässig sehn können.

Die Normalmischung des Smaltin dürfte sich der finn nähern und sind die kobaltreichsten Mischungen hiehr Arsenik 71,81, Kobalt 28,19.

Bunächst steht die Species Stutterudit, nach ist Stutterud in Rorwegen benannt von Haid in ger. Bon is bestimmt (1828) und Tesseralties benannt. Bon ist Wöhler (1838) analysirt. Die Analysen führen pur Co As = Arsenik 79,04, Robalt 20,96. — Die driegerist die Mischungen R As 2, worin R Robalt, Richt Diese Species hat Breithaupt Safflorit genannt hieher ein Theil von Werners grauem Speiskobalt. Eich find nu, Klauer, Langer und von mir analysisch. Kobalt wechselnde Mengen von Nickel und Eisen. Kornberg und Riechelsdorf vor. — Diese Species sind von stallisation, welche schon von Romé de l'Isle und su worden ist.

Sie sind mit dem Robaltin die wichtigsten kinnen hat der schwedische Chemiker G. Brandt is das Robaltmetall entdeckt, welches 1780 von Bergsilwurde. Die Robalterze kannte man im 16. Jahrhund in der ersten Hälfte desselben ihre Eigenschaft, das skrieden, von Christoph Schürer, einem Glasmacher achteckt. Unfangs gebrauchte man zur Bezeichnung ist

vero, sagt Wallerius, non alia sunt quam vapor ar, ab his mineris cobalti, plerumque arsenicalibus. dependas Wort Robalt gebraucht schon Basilius Valentinus sahrhundert. Die meisten Erze dieser Art liesern: Sachsen, itner, Böhmen 4000, Hessen 2000 und Norwegen 2600.

hrin, von & vode, roth, benannt von Beudant. Robolt-Werners. Bei Cronstedt (1770) Ochra cobalti rubra Wurde zuerst von Bergmann (1780) untersucht, welcher als arsenissaures Robaltoryd ersannte. Chr. Fr. Buch olz ind: Arsenissaure 37, Robaltoryd 39, Wasser 22. Ferner n das Mineral Laugier und Rersten (1844). Die sühren zu der Nischung: Arsenissaure 38,25, Robalts, Wasser 23,90. Die Krystallisation ist von Mohs der orden. Den Isomorphismus mit Vivianit bemerkt G. Rose — Schneeberg, Riechelsdorf 2c. Einen 11 Procent Ricklautenden Erythrin von Joachimsthal in Böhmen hat Linds 5>) analysirt.

sog. Robaltbeschlag ist nach Kersten ein Gemenge von und Arsenit.

it, nach G. Rose, benannt und krystallographisch bestimmt, (1824). Enthält nach der Untersuchung von Children: re, Robaltoppd, Kalkerde, Talkerde und Wasser. — Sehr Echneeberg in Sachsen.

dulan, von der Lavendelfarbe nannte Breithaupt (1837) al von Annaberg im sächsischen Erzgebirg, welches nach r Arseniksäure enthält und die Oryde von Kobalt, Rickel r.

it, nach dem Fundort Bieber im Hanau'schen benannt von Robaltvitriol. Der Hanau'sche wurde zuerst (1807) chemisch untersucht. Er gab 19,7 Procent Schweselsäure enauere Untersuchung derselben Barietät ist die von Winkels und die reinsten Barietäten von der Grube Glücksstern

bei Siegen hat neuerlich Schnabel analpsirt. Danach ik ist. Schwefelsäure 28,37, Kobaltorph 25,53, Wasser 46,10.

Nobalan, von & Hohn, Ruß, benannt von Breither: tobalt der älteren Mineralogen. Bon Alaproth ils eine unreine Barietät von Rengersdorf in der Oberlaufig: von Döbereiner der bei Saalfeld in Thüringen vollensebenderselbe von Rammelsberg (1842). Er ist eine zu Berbindung von Manganperoryd mit Kobalt- und Kupischafternd Ruß 49,5, Robaltoryd 19,45, Rupferoryd 4,35, Eines Wasser 21,24. . . .

Eisen und Eisenverbindungen.

Gediegen Gifen. Wallerius erwähnt (1778), 🖾 stritten worden seh und noch gestritten werde, ob natus lisches Eisen vorkomme. Er seinerseits zweisle nicht citirt ein solches vom Senegal und in kleinen Körner: stod und aus Stepermark. Man hatte aber schi 1751 zu Agram in Croatien eine Masse gebiegen Gisen ver vom Himmel fallen sehen und im Jahre 1749 wurde de bei Arasnojarsk in Siberien von einem Rosaden and Pallas 1775 nach Petersburg bringen ließ und beren & und Vorkommen den Gedanken eines künstlich dargestellte schloß und meteorischen Ursprung andeutete, worauf Chlass einen solchen angenommen und geltend gemacht hat. 🗈 Eisenmasse, die Pallas'sche genannt, hatte ursprünglich von 1600 russischen Pfunden, gegenwärtig wiegt sie noch! Schon im Jahre 1780 hat Bergmann Versuche mit diesem Eisen angestellt und hielt es in produkt.

Ueber den Fall des Agramer-Gisens hat Haidu

indem er eine betreffende Urkunde über die stattgehabte Zeugening mittheilt (Sipungsberichte der math. naturw. Classe d. k. XXXV. 1859). Es wird dabei auch bemerkt, daß an ger Platten dieses Sisens A. Widmannstätten (Director Fabriss-Produkten : Cabinets) im Jahre 1808 zuerst die Enter nach ihm benannten Aepsiguren gemacht habe und auf ihm geworden seh, als er die Wirkung des Anlausens im tersuchte. Als nämlich die Farbe der Hauptmasse von Strohdrandzelb, Biolett und Blau übergegangen war, blieben noch in's Oreieck gestellte Gruppen paralleler strohgelber Linien die blauen und violetten Zwischenräume etwa 1/4 die 1/2 Linie strohgelben Linien etwa von dem vierten die sechsten Theil. Erst nach dieser Wahrnehmung machte er die Aepversuche tersäure.

dem Freiherrn v. Reichenbach, welcher aussührliche igen über die Meteoriten mitgetheilt hat (in Poggendorsse 1858) sind außer dem Agramer-Eisen noch zwei dergleichen mittelbar beim Niederfallen beobachtet worden. Die eine rlotte in Discon County in Tenessee am 1. August 1836 idere zu Hauptmannsdorf (Braunau) in Böhmen am 14.

Andere als Meteoreisen erkannte Massen sind: der sog. Burggraf von Elbogen in Böhmen, ursprünglich im Ges 91 Pfunden; eine im Jahr 1783 von Don M. Aubin untersuchte Masse von Tucuman in Südamerika auf 300 hätzt, eine 1784 von Domingos da Motto Botelho am ego in Brasilien entdeckte Masse, von Martius auf 173 hätzt; eine 1793 in der Cap: Colonie gesundene Masse, dt nach Barrow gegen 300 Pssund betragen hat; eine der in Louisiana gesundene, über 3000 Pssund schwere 1805 bei Bitburg im Trier'schen entdeckte ursprünglich Pssund schwer; eine bei Bohumilit in Böhmen i. J. 1829 von 103 Pssunden.

find bemerkenswerth die Eisenmasse von Lenarto, 194

Pfunde schwer, welche 1814 im Walde Lenartunks wie der Rarpathengipfel gefunden wurde; das Sisen von kon in mehrere Stücke von 1—70 Pfund, 1844 aufgesunden, und Menge von Körnern und Stücken bis 14 Loth, in derickt im Magura-Bedirg in Ungarn beim Schürfen auf Sienickt das Meteoreisen von Seeläsgen im Kreise Schwiedus. In Regierungsbezirk, 218 Pfunde schwer, im Jahre 1847 extit

In Amerika: das Meteoreisen von Teras, 1635 kinds von Walker: County, Alabama (von Troost 1845 kieine birnenförmige Masse von 165 Pfund; von Babbs Kindsunty in Tennessee, zwei Massen, die eine von 12—141 andere von 6 Pfund; von Burlington, Ostego County, in von 150 Pfund, im Jahr 1819 ausgepflügt; von Hemme Buncombe County, in Nord-Carolina, 27 Pfund; von Kutherfort County, in Tennessee, 19 Pfund.

Aus Asien kennt man eine Meteoreisenmasse von Spouna im Decan, welche 31 Pfund wog; aus Afrika reim. großen Namaqualand eine von 178 Pfund, und eine! River Distrikt im südlichen Afrika von 328 Pfund.

Außer den hier erwähnten größeren Raffen von Ramman noch viele kleinere und sind nur wenige Reteorstem dergleichen enthalten. Dagegen sind die Fälle von nammendem gediegen Eisen nichtmeteorischen Ursprungs die 18 lich bekannt und zum Theil noch zweifelhaft.

Dahin gehört das gediegen Eisen von Groß-Ramstritvelches Klaproth (1807) analysirt und worin er kroent Blei und 1,5 Procent Rupfer fand; ferner ar Canaan in Connecticut gangartig in Glimmerschiefer welches im Jahr 1826 vom Major Barall entdeckt welches im Jahr 1826 vom Major Barall entdeckt welches im Jahr 1826 vom Major Barall entdeckt welches im Jahr in einem Stück so. g. versteinerten holes hebrimmenden Insel bei Katharinenholm in Smalar welches er Sideroferrit benannte und durch Retz

pes innerhalb der Holzellen entstanden betrachtet. (In dieser Beschießt Siederoferrit entweder Eiseneisen, von oldnoog, Eisen, rum, Eisen, oder ist unrichtig, wenn sidera, die Sterne, für immensehung gebraucht sehn sollen, da dieses Eisen nicht meteoslrsprungs ist.)

ter den älteren Angaben findet sich, daß Marggraf eine swischen Sibenstod und Johanngeorgenstadt gefunden habe, siegsames Eisen enthalten, und daß mit demselben krhstallisirter verwachsen gewesen seh, auch sehen daran die Saalbänder en gewesen, welche aber nicht näher beschrieben sind. Pöhsch, er habe ein dergleichen Eisen aus der Eibenstockergegend besessen, ihendem Gestein und Schwefellies. Rarsten beschrieb eine on Großtamsdorf, an welcher gediegen Sisen mit Brauneisen: isenspath und Schwerspath verwachsen gewesen seh. Sin Stück Sisen habe Baron v. Hüpsch in der Eisel unter Sisens die aus einer Grube gesördert worden, gefunden und ebenso. Gerhard eines zu Tarnowih in Oberschlessen unter frisch in Sisenskeinen u. s. w. Bergl. darüber Chr. Gottl. Pöhsch arstellung der Geschichte über das Borsommen des gediegenen Dresden, 1804.

vard (1802) und Klaproth (1807) fanden zuerst in mehreren n Meteoreisen Rickel. Klaproth analysirte die Massen, von 3,5 Rickel), Durango in Mexiko (3,25 Nickel); die Pallase e analysirte er im Jahr 1815 und fand 1,5 Procent Nickel dem von Elbogen 2,50 Nickel. Ebenso sand er das Eisen g, welches in den Meteorsteinen von Siena, Eichstädt und eingemengt ist.

e Eisen von Bohumilit in Böhmen haben Steinmann. Holger (1830) und Berzelius (1831) Analysen geliesert, gab darin Robalt, Mangan, Calcium, Beryllium, Alumis Magnesium zu 0,12—0,59 Procent an, wovon Berzelius lium, Aluminium und Mangan sinden konnte, er sand aber te Schuppen von Phosphornickleisen, für welches Haidinger

ben Namen Schreibersit, zur Exinnerung an C. 1. 2: gegeben hat.

Im Jahr 1834 analysirte Wehrle die Cien kr. 2 bogen, vom Cap und von Lenarto neuerdings und sand 2 0,6—0,88 Procent Robalt; Strome per hatte (1832) als ebenso charakteristisch für das meteorische Sien and das Nickel ist; eine von ihm untersuchte Rasse von Halle von Anster als ein Schmelzofenprodukt. Das Pallasischen Sisen wurde ebensalls von Berzelius analysirt (1834) ersteren außer den bekannten Nischungstheilen noch Swartsum, Jinn, Kupfer, Mangan und Schwesel sand, Rückstand aber eine ähnliche Phosphormetallverbindund von Bohumilit, bestehend aus Sisen 48,6, Rickel 18.3 9,66 und Phosphor 18,47.

Es wurde weiter Meteoreisen aus Alabama, Els Clairbarne von Jackson (1840) analysirt, worin (Eisen und 24,71 Nickel noch 3,24 Chrom und Nangel und 1,48 Chlor fand.

Das Chrom hatte schon Laugier (1806) in M von Berona (von 1666), Ensisheim u. a. entdeckt, Jahre Smithson Tennant Graphit in dem Eisen Proust Schwefeleisen mit dem Minimum von Schwim im Meteorsteine von Sigena in Spanien; das Man; bereits Klaproth (1803) im Stein von Siena gesun!

Vom Jahr 1846 sind Analysen vorhanden ven und Hunt von Eisen von Texas und Cambria bei Dork und vom Jahre 1848 solche von Duflos und dem Eisen von Braunau und Seeläsgen; und dergleick und Löwe vom Meteoreisen von Arva, welche weierts sultaten den früheren mehr oder weniger nahekommen. (1848 und 1850) mehrere amerikanische Eisenmassen

Wöhler fand (1852), daß das meiste Meteor

CXZ

riollösung das Rupser nicht fälle, sich also passiv verhalte, es erst durch Berührung mit gewöhnlichem Eisen reducirend dieses hängt nicht mit dem Nickelgehalt zusammen, noch mit schaft, Widmannstädt'sche Figuren zu geben, da nicht jedes m passiv ist. Passiv verhielten sich die Eisen von Krasnojarsk Wasse), von Braunau, Schwez, Bohumiliz, Toluca u. a., von Lenarto, Chester-County, Mexiso, Bitburg 2c., zwischen hen die von Agram, Arva, Atasama und Burlington.

. U. Shepard hat (1853) in dem Meteoreisen von Russer in Südcarolina ein sixes Alfali entdeckt, wahrscheinlich wes Kali. Er hält es für wahrscheinlich, daß das Kalium indern Metallen legirt set. — F. A. Genth giebt (1854) in teoreisen von Neu-Mexiko Titan an und zwar 16 Procent. dreg beschrieb (1855) ein Meteoreisen von Greenwood in elches in einigen Höhlungen gediegen Blei (in Kügelchen ihsengröße) enthielt.

ns von Toluca in Mexiko berbes und krystallisirter Magnets serner Graphit in derben Parthieen und Schweseleisen vor Wehrsache Analysen haben das Eisen als meteorisch constatirt. der Zusammenstellung von Rammelsberg (Mineralchemie int man von chemisch untersuchten Meteoreisenmassen aus der, Ungarn 3, Frankreich 1, Rußland 2, Mexiko 9, Südzereinigte Staaten 13, Afrika 4. In Summa 44, außer inderen, welche nicht analysirt sind.

in Böhmen, sie ist von Gloder, Reumann und Hais 1848) als tesseral bestimmt worden und lassen sich sehr

zen Eisen findet sich wie schon gesagt sast in allen Meteor:
Leber den Fall dieser Steine hat man Angaben, welche
isch Jahre vor der christlichen Zeitrechnung hinausreichen, der
zeschichte der Mineralogie.
41

älteste aber der noch aufbewahrten und in unserer Zeit www. ift der sog. "schwarze Stein" in der Raaba zu Metta, welt: vor Mohammeds Auftreten als Religionsstifter (611) war :: nischen Bewohnern Arabiens als ein großes Heiligihum werte: Er befindet sich in der Nord-Ost-Ecke der Raaba eingemaurt Chlabni vermuthete (1819) den meteorischen Ursprung tiefe nach Mittheilungen des öfterreichischen Generalconsuls in 1 Ritter v. Laurin (vom Jahr 1845) ist daran nicht jus P. Partsch hat eine historische Abhandlung darüber 🗐 (Denkschr. der Mathem. Naturw. Classe der Raiserl. Alut. 1 1857). Der nächst älteste Stein, dene B. XIII. Wien obachtet worden, ist der Stein von Ensisheim vom 🚉 Ueber diesen theilt Potsch (Kurze Darstellung der Grei das Vorkommen des gediegenen Eisens 2c. Dresden 1804 teressante Urkunden aus einem Manisest des Raisers Magis mit, deren eine, datirt Augsburg den 12. November 1503, a ruf an das Reich zu einem Zug gegen die Türken enthält dieses Donnersteins als eines vom Himmel gesendeten 🥕 wähnt 2c. Der Stein siel am 7. Nov. 1492 und wog 20 Andere bemerkenswerthe Steine, deren Fall beobachtet worden die Steine von Tabor in Böhmen von 1753, von 5—13 3 Stein von Mauerkirchen im Junviertel von 1768, Gewicht der Stein von Eichstädt von 1785, von 5½ Pfund; die 3 Barbotan in Gascogne von 1780, mehrere 18—20 und mit schwer; die Steine von Siena von 1794, einige pfundid mit 7 Pfund; der Stein von Porkshire von 1795, Gewicht die Steine von Benares in Hindostan von 1798, die mai Pfunde schwer; die Steine von Aigle im Departement & Normandie von 1803, deren 2000 bis 3000 Stücke sielen welche bis zu 10 Pfund; ferner Steine von Eggenfelden " von 1803; von Alais im Departement du Gard von 1806; chin im Gouvernement Smolensk (140 Pfund); von Er Mähren von 1808, mehrere Steine von 3—11 Pfund; wer

uer Kreise in Böhmen von 1808, vier Steine zusammen 18 schwer; von Charsonville bei Orleans von 1810, darunter ein gegen 40 Pfund schwer; von Chantonay in der Bendee, von ein Stein von 69 Pfund; von Juvenas im Departement de ie, von 1821; von Sommer-County von 1827; Richmond in en von 1828; Wesselh in Mähren von 1831; Blansko in 1 von 1833; vom Kap von 1838; von Missouri von 1839; pateau Menard in Frankreich von 1841; von Nordhausen von vom Mindelthal von 1846, ein Stein von 14½ Pfund; von ar in Oftindien von 1848, von 4 Pfund; von Cabarras-County d-Carolina von 1849, von 18½ Pfund; von Tripolis von 1850, iteine; von Gütersloh in Preußen von 1851, von 11/2 Pfund, ezö-Madaras in Siebenbürgen von 1852, mehrere Steine, dariner von 18 Pfund; von Schie in Norwegen von 1854; von sel Desel in Rußland von 1855; von Petersburg in Tennessee 55, von 3 Pfund; von Dhaba bei Carlsburg in Siebenbürgen 57, von 29 Pfund; von Raba bei Debreczin in Ungarn von b; von Montrejeau, Departement Haute:Garonne, von 1858, und 10 Kilogramm; von Kakowa bei Drawiza im Bannat 58; von Harrison:County in Indiana von 1859.

einer Abhanblung Klaproth's von 1803 (R. Allg. Journ. n. B. I. p. 1.) ist ersichtlich, daß die erste Analyse eines Mes von französischen Chemikern mit einem im Jahr 1768 ges Exemplar angestellt worden ist. Das Resultat war: Schwefel sisen 36, vitrescible Erde $55\frac{1}{2}$. Im Stein von Ensisheim arthold damals: Schwefel 2, Eisen 20, Bittersalzerde 14, se 17, Rallerde 2, Rieselerde 42. Howard sand ebenfalls Beit im Meteorstein von Benares in Indien: 1) Gediegenes in 23 Theilen: $16\frac{1}{2}$ Eisen, $6\frac{1}{2}$ Ridel. 2) Schwesellies in seilen: Schwesel 2, Eisen $10\frac{1}{2}$, Nidel 1. 3) Rundliche in der restreute Körner, in 100 Theilen: Rieselerde 50, Bittersalzerde morph 84, Ridelogyd $2\frac{1}{2}$. Er hat auch die Meteorsteine von 6 Siena analysirt, Klaproth die von Siena und aus dem

Eichstädt'schen. Bauquelin hat (1803) auch den Er: :: analysirt. Diese und ähnliche Analysen gaben kine Emi: der Meteorsteine, da diese nicht von homogener Dink. Gemenge verschiedener Mineralspecies find. Darm & denstiöld aufmerksam gemacht und zu zeigen gestät, := von Wiborg in Finnland aus Olivin, Leucit, Magnetie lavaartigen Substanz bestehe und ebenso hat G. 🛣 Meteorstein von Juvenas Augit, Labrador und Name und auf seine Aehnlichkeit mit dem Dolexit vom Reiene gemacht. Nach Rose's Methobe analpfirte medenie! Shepard (1830) einen in Birginien gefallenen Rem er aus Olivin zu 2/3 der ganzen Masse, aus Labrate saurem Ralt, nidelhaltigem Eisen und Magnetlics F fand. Eine umfassende auf die erwähnten Berhältnife! mende Arbeit ist bann (1834) von Berzelius geliefen analpsirte die Meteorsteine von Blansko, Chantonnap, Alais. Der magnetische Theil wurde besonders analym in Salzfäure lösliche und unlösliche. Auf diese Rak stöchiometischer Berechnung fand er, daß die Mineralie Meteorsteine bilden, wesentlich sepen: Olivin, augitartie Talferde, Ralferde, Gisenorydul, Manganorydul, Thomas Natrum, Chromeisen, Binnoppd, Magneteisen, Schweit biegen Eisen, welches Schwefel, Phosphor, Rickel x. and diesen Steinen vorkommenden Elemente betrugen damit kannten. Rammelsberg, v. Baumhauer und E. dann (1843 und 1846) Meteorsteine nach der Methode? lius analysirt und berechnet und hat Shepard de ! Theil bes Steines von Juvenas als Anorthit bezeichnet. x melsberg bestätigte und bei ber wiederholten Analie phorsaure und Titansaure barin entbedt. Shepard bei species und salzartige Verbindungen als in den Meteoriter! bezeichnet, darunter einige, denen er besondere Ramen 14 lich: Sphenomit, Dyslytit (Schreiberfit) Jodolith.

Frid I.

ch und frystallisitet, im Stein von Bishopeville), Chansem Stein von Chantonnah). Nach dem Grade der Häusigsorkommens stehen die Elemente nach Shepard in solgender isen, Rickel, Ragnesium, Sauerstoff, Silicium, Schwefel, Aluminium, Chrom, Natrium, Kalium, Robalt, Rohle, Chlor, Mangan, Jinn, Kupfer, Wasserstoff, Titan, Archen den Meteorsteinen ohne Meteoreisen gehören die Steine nern, Juvenas, Jonzac im Departement de la Basse Charente eich, Lontalar Gouvernement Wiborg in Finnland, Bishopville rolina, Concord in Neu-Hampshire, Bosseweld im Capland, Debreczin in Ungarn, Alais im Departement du Gard in

n melsberg giebt (1860) folgende Gemengtheile der bekannten ine an: Rickeleisen, Blei (im Stein von Tarapaca), Magnetit, Rassiterit, Phosphornickeleisen (Schreibersit), Rohlenstoss, eisen Fe, Phrrhotin, Olivin (ein vorzüglicher z. Thl. trostalsommender Gemengtheil), Augit, Anorthit, Labrador, Chladnit Hauptgemengtheil im Stein von Bishopeville).

er fand bei der Analyse des Meteorsteins von Raba in die er 1858 und 1859 veröffentliche, eine kohlenstoffartige nelzdare Substanz, ähnlich den fossilen Rohlerwasserstoffverbindelche unzweiselhaft organischen Ursprunges ist. Wöhler daß das Borkommen einer solchen durch die Wärme zersehdaren mit dem Fenerphänomen beim Herabsallen und der geschmolende der Steine nicht im Widerspruch stehe, wenn man, wie sahrscheinlich, annimmt, daß diese Körper nur ganz momentan Berordentlich hohen Temperatur ausgesetzt waren, die nur die e zu schnelzen, nicht aber die ganze Masse zu durchdringen weihe der erwähnten ähnliche Substanz gefunden wurde, nämmem der Meteorsteine, welche im Jahr 1838 im Capland sielen. rsuchung wurde unter seiner Leitung von Harris ausgesührt.

Schon Berzelius stellte (1834) bei Gelegendeit inne: des Steines von Mais, in welchem er eine kohlendalige in eine genaue Untersuchung derselben an, von dem Gedanien der könne möglicherweise organische Ueberreste eines anderen der enthalten, es fand sich aber nichts, was mit Bestimmten des gesprochen werden konnte.

Die Meteorsteine sind nach dem Gesagten den gemen= arten zu vergleichen und gehören als Ganzes betrachtet mit. gnosie und Geologie an, als der Mineralogie. Ebenie in al Erscheinungen, welche ihren Fall begleiten und mit den über ihre Herkunft und Bildung. Ueber letztere daber wie La Place stellte die Ansicht auf, daß die Meteorstein! Monde kommen, und Berzelius neigte fich ebenfalls u! ficht, Chlabni aber betrachtet sie als im Weltraum gerfeit welche wie die Planeten in gewissen Bahnen sich bewegen. die Attractionssphäre der Erde oder eines anderen Weltferreit und so niederfallen. Marschall von Bieberstein il Meinung, daß die Weltkörper, Planeten 2c. überhaupt 22 gation solcher meteorischen Massen sich gebildet haben ut fallenden Meteorsteine die Ueberreste derselben seben, welt sprünglich erhaltenen Bewegung zu Folge bisher zu keiner mit einem größeren Weltkörper gelangen konnten und bit bei ihrem Falle finden. Eine ähnliche Ansicht haben v. 🐑 und Freiherr v. Reichenbach (1858) ausgesprochen und gesucht, daß die Sternschnuppen und die Cometen aus noch I girten Theilchen solcher Meteorite bestehen. Reichenbes suchungen und Zusammenstellungen führen weiter zu dem 3° täglich wenigstens 12, jährlich 4500 Meteorite auf die Erk. Mehrzahl natikrlich in die Meere), daß große Steinmaffen. Grbe zerstreut umberliegen, wie manche Dolerite, meteorischen zu sehn scheinen, daß die sich wiederholenden Flötsformation." verschütteten Lebwelten einzelnen großen Meteorstürzen und zugeschrieben werben können.

ie größte Sammlung von Meteoriten ist die kaiserliche in Wien 6 Steinen und Eisenmassen von verschiedenen Fundorten. Die bach'sche zählt dergleichen noch 20 von Lokklitäten, welche die che Sammlung nicht hat, so daß (1858) in Wien die Repräsenvon 156 Meteoritenfällen vorhanden waren.

bladni, über Feuermeteore und über die mit denselben berabnen Maffen. Wien, 1819. v. Schreibers, Beiträge jur Geund Renntniß meteorischer Stein: und Metallmaffen. Wien mit vielen Abbildungen. Paul Partsch, die Meteoriten ober immel gefallenen Steine und Eisenmassen im t. t. Hof-Mineraliente in Wien. Wien 1843. Die Abhandlungen des Freiherrn ichenbach in Poggendorff's Annalen B. 101—108 und 111. de wichtigsten Erze zur Gewinnung bes Eisens find die Species: rtit, Hämatit, Limonit und Siderit. Eisen daraus darzustellen n schon die alten Ifraeliten, Griechen, Perfer 2c. und die Römer iden das Härten des Stahls, aber nicht bei allen Bölkern wurde ifen gleichzeitig bekannt; in alten skanbinavischen Gräbern wur-Zaffen von Rupfer und Gold mit eisernen Schneiben gefunden, vegen der damaligen Seltenheit des Eisens; zu Cafar's Zeiten Chr.) war das Eisen in England anfangs so selten, daß es old gleichen Werth hatte, in Peru und Brasilien war bei Ent-3 bieser Länder das Eisen unbekannt. Das Gußeisen scheinen inesen nach einer Angabe von Gütlaff schon 700 v. Chr. gezu haben.

ine Uebersicht ber europäischen Eisenproduktion im Jahre 1854 n: Großbrittannien 56 Millionen Centner, Frankreich 103/5 Mill. Preußen 51/6 Mill. Ctr., Desterreich 43/5 Mill. Ctr., Belgien Rill. Ctr., Schweben und Norwegen 3 Mill. Ctr., Spanien O Ctr., Rassau 500,000, Bapern 350,000, Sarbinien 250,000, 3 200,000, Tostana 150,000, Württemberg, Sachsen, Hannover, gegen 500,000 Ctr., Rußland gegen 4 Mill. Ctr. — Nord: 18 Mill. Ctr. — Die Größe der Produktion anderer Länder delttheile ist wenig bekannt.

Magnetit. Magneteisenerz. Daß gewisse Steine bai &: ziehen, war schon den Alten bekannt, die griechischen wir :: Forscher erzählen bavon und Plinius bemerkt, das die 🖾 des Magnets auf dem Berge Jda von einem Hirten Rameni geschehen seb, indem die Eisenspite seines Stodes und die 32 Schuhsohlen plötzlich am Boben festgehalten worden icec würde sich auf polarischen Magnetit beziehen. Die Ragnen zuerst in einem Gedicht von Gupot aus der Provence ren wähnt, sie soll aber bei den Chinesen schon 1100 v. Ehr. t tvesen sehn. — Der Magnes wird, meistens unter den 🕾 allen Mineralogen bis zu Galenus (im zweiten Jahrt. geführt. In Betreff bes Unterschiedes zwischen attracten retractorischen Magnetit äußert sich Cronstebt (1777). ziehende Eigenschaft aus der Luft zu kommen scheine, denn lichen Magnetsteine finde man meistens in den Tagllufu: in der Tiefe unter denselben nur retractorisches Gisenerz. Analyfen von Bucholz, Rlaproth, Gärtner u. a. bis i als Mischung meistens Eisenorpdul mit wenig Eisenorpd an zelius zeigte, daß es die Mischung Fe Fe habe = Eisens Eisenorydul 31,03. Damit stimmen auch die meisten An Rarften, Fuchs (1839) und Rammelsberg überein (1831) in einigen Barietäten die Mischung der Formel Fe sprechend gefunden und Breithaupt glaubte, das diese größerem specifischem Gewicht und größerer Härte eine beit cies bilben. Die Wahrscheinlichkeit ist aber, daß in Felge setzung sich etwas Eisenorhdul höher orhbirt habe, wie bem " aus Brafilien, nach bem Mars von Breithaupt benant von mir (1831) als aus Gisenophd bestehend erkannt wurde, lich ein dergleichen vollständig orphirter Magnetit ist; man mi bem, wie ich auch zuerst aufmerksam gemacht habe und and Meinung sind, das Eisenorph als dimorph annehmen. Eine hier anschließenbe Species ift ber Magnoferrit, von ber und dem Gisengehalt benannt, welchen Rammelsberg (1868

analhsirt hat. Die Analhsen geben nahezu: Eisenophd 84,21, lerde 15,79, welches Mg ³ Fe ⁴ entspricht, also ein Analogon zu von mir vorhin angeführten Formel Fe ³ Fe ⁴. Rammelsberg ichtet aber die oktaedrischen Arhstalle als Mg Fe mit eingemengtem, Procent betragendem Eisenglanz oder Hämatit. Die Arhstalle sind Vesuv.

Bon der Arpstallisation des Magnetits kannten Romé de l'Isle Haup (1801) nur das Oktaeder und Rhombendodecaeder; Mohs, der (1824) das Hegaeder als Grundsorm annahm, giebt noch ein akishegander an, ein Triokisoktaeder, Trapezoeder und Hegakiseder. Barietäten dieser Formen haben Breithaupt und v. Kokrow beschrieben.

C. U. Shepard beschrieb (1852) ein Magneteisenerz von Monroe Pordamerika, welches rhombische Krystallisation zeigte und nannte egen des vermutheten Dimorphismus Dimagnetit. Nach Danas eine Pseudomorphose nach Lievrit.

Magnetit findet sich in ungeheuren Massen in Schweden, wo aus eit 1481 bekannten Gruben von Danemora jährlich 300,000 Centner getwonnen werden, in Lappland und am Ural, wo der Magnets Blagodat seit 1730 bekannt ist. Ausgezeichnete Krystalle sind iglich aus Traversella (seit 1827), Throl und vom Ural bekannt. Hämetit, von åeua, Blut, theils wegen der Farbe des Pulvers, weil er sonst als blutstillendes Mittel (Blutstein) galt. Werners nglanz, Eisenglimmer, Rotheisenstein, Rotheisens n, Rothglaskopf, Rotheisenoder. Bucholz zeigte (1807), vieses Erz wesentlich nur aus Eisenophd bestehe. Hassenstatt

Gegenwärtig ist 70 Eisen und 30 Sauerstoff geltend. — Nach e lius und nach meinen Analysen enthält mancher hämatit fäure ober eingemengtes Titaneisen.

Die Arpstallisation ist zuerst von Romé de l'Isle und Haup 1889 int worden. Paup hatte anfangs den Würfel zur Grundsorm ge-12en, ist aber durch die dabei abnorm sich zeigenden Ableitungsgesetze Ber secundären Flächen zur Renntniß des Rhombodats : Er nennt es, wie noch jetzt die Franzosen, ser oligiste. Er von oder os, wenig, in Beziehung auf den Gisengebalt zu dem Magnetit. — Die Krhstallisation haben weiter Breit Naumann, Miller, v. Kokscharow u. a. bestimmt. Haus und Henrici haben gezeigt, daß Hämatit durch Streiden zu Magnet dis zum Anziehen von Eisenfeile magnetisch gemacht könne. — Berühmt als Fundort ist für schöne Krhstalle is Elba, das alte Ilva, von welcher schon Birgil in der sagt: Insula inexhaustis chalydum generosa metallis. I Altenderg in Sachsen, Framont in Lothringen x. — Beisenglimmerschiefer, eine Felsart in Brasilien.

Das Vorkommen von krystallisirtem Hämatit in vulkanist maten hat Mitscherlich (1829) durch Zersetzung von Eklen Wasserdämpse erklärt, nachdem ihn Fikentscher auf deräst stalle ausmerksam gemacht hatte, welche in einem Töpserist Oranienburger Fabrik gefunden worden waren.

eisenerz, Lepidokrokit der seinschuppige, Rubinglimmerhosiderit Hausmann's. Schon länger gekannt, wurd chemische Analyse von mir (1834) genauer bestimmt und weigetrennt. Er ist Fe A = Eisenoryd 89,9, Wasser 10,1. serner gezeigt, daß alle in Eisenorydhydrat zersetzten Pasecies angehören. Hieher auch wahrscheinlich der Stilkt Ullmann's, von stelnvog, glänzend, und schoos, Die Arhstallisation wurde von Mohs bestimmt. — Ciserselissichen, Oberkrichen im Westerwald, Oberstein, Cornwallis.

Limenit, von Limus, Sumpf, Sumpferz, weil als selch Bildungen vorkommen, benannt von Beubant. Braun Braun Brauneisenstein Werner's. Noch im Jahre 1816 su die chemische Zusammensetzung dieses wichtigen Gisenerzes soffmann's Mineralogie heißt es beim fasrigen Brau, Wenn man das merkwürdige chemische Verhalten des Braumi

bie nahe Berwandtschaft desselben mit dem fasrigen Brauneisen1 vergleichend prüft, so ergiebt sich die Bermuthung: eines eigescharakterisirenden Bestandstoffes, der noch nicht gefunden ist hle?)." Den Eisengehalt schätzte man zu 40 bis 50 Procent. — h den Analysen von d'Aubuisson, Kersten und den von mir 34) angestellten ist diese Species Fe² H³ = Eisenoxyd 85,56, sser 14,44.

Ueberall verbreitet, mit Thon, Sand, Eisenphosphat 2c. gemengt iogen. gelben Thoneisensteine, Bohnerze, Raseneisenstein 2c. bildend. Eine nahestehende Species, vielleicht nicht wesentlich verschieden, zur Kanthosiderit, von Kanspóz, gelb, und oldnooz, Eisen, her von E. Schmid (1851) beschrieben und analysirt wurde. Er anach Fe H² — Eisenoryd 81,64, Wasser 18,36. — Imenau Thüringen.

Ein Gemenge von Hämatit und Limonit scheint das Mineral zu , welches Hermann (1845) Turgit, nach dem Flusse Turga lral benannt hat und ebenso ber Hydrohämatit Breithaupt's 7) von Hof in Bayern und aus Siegen. Beide nähern sich übrider Formel Fe 2 H = Eisenorph 94,67, Wasser 5,33. — Quell: nennt Hermann (1842) eine von ihm analpfirte Verbindung Nischne : Nowgorod, für welche er die Formel Fe A3 annimmt. Siderit, von σίδηρος, Eisen. Eisenspath, Spatheisen. Ferrum intractabile albicans spathosum bei ı Werner's. Die erste chemische Untersuchung hat Bapen (1774) ange-, welcher zeigte, daß sich mit Säuern baraus ein Gas von der paffenheit der Rohlensäure entwickele, daß zuweilen Kalk in der bung ze. Er glaubte auch Zinkorhd barin gefunden zu haben. gmann und Sage fanden Manganoghd neben dem Gisenoghd. olz (1804) giebt einen Gehalt von 59,5 Eisenorpdul an und Brocent Kalk, fand aber kein Manganopydul. Er bemerkte auch, beim Glühen des Minerals die Rohlensaure zum Theil zerset : und daß fich ein mit blauer Flamme brennendes Gas entwickele, es er ale Roblenorphgas bezeichnete. Auch Bergmann batte biefes Gas beobachtet. Bucholz beobachtete auch, das die gegliben = nicht nur vom Magnet gezogen wurden, sondern selbst polarie = denn er sagt, sie hätten eine seine, an einem sedem zur gehängte Rähnadel in einer Weite von einigen Linien auszwe ebenso reine Eisenseile (R. Allg. Journ. d. Chemie B. 1. p. Drappier sand (1806) in einigen Proben Talkerde. Collect cotils stellte dann (1806) mehrere Analysen an und erlarz den Sideriten eine sehr verschiedene Mischung zusomme und zen Analysen von Klaproth und Bucholz (1807) gaben z Resultate, zeigten aber, daß die Mischung wesentlich stellte von Stenneydul seh. Die Analysen von Stromeyer (1821) zuch den sog. Sphärosiderit von Steinheim bei Hanau zie von Berthier, Hisinger u. a. haben diese zie Fe C = Rohlensäure 37,93, Eisenorydul 62,07, mit zie Vertretung durch Manganorydul, Ralkerde 2c.

Die Arhstallisation ist von Wollaston, Rohs, Levelhaupt u. a. bestimmt worden. — Für schöne Arhstalle in am Harz bekannt, Siegen, der Stahlberg bei Müsen in Weitel In sehr mächtigen Lagern am Stahlberg und zu Sienerz in mark, wo der Bergbau darauf im Jahre 712 begonnen bat

Oligonit, Oligonspath Breithaupts (1841), ven wenig, in Beziehung auf das specifische Gewicht im Beziehung. Sieher gehören die Siderite mit größerem Gehalt faurem Manganorydul. Ein dergleichen von Ehrenfrichts Sachsen ist von Magnus analysirt worden, mit 25,31 Nanger

Anterit, nach dem stehermärkischen Prosessor Anter in von Haidinger. Bestimmt von Mohs (1824). Hieher die gen, welche vorzugsweise aus kohlensaurem Eisenorphul ur saurem Kalk bestehen, auch kohlensaurer Talkerde. — Rutin bei Gastein, mehrere Orte in Stehermark. — Bilden Uchensaunspath.

Mesitin, Mesitinspath, von percenzy, Bermittler, we. Mittelglied zwischen Siberit und Magnesit ist. Bestimmt und

Breithaupt (1827). Die Analyse des Mesitin von Traversella iemont von Stromeher entspricht der Formel Mg C + Fe C = nsaure Talkerde 42, kohlensaures Eisenorphul 58. Gibbs fand 8) dieselbe Barietät, bestehend aus 2 Mg C + Fe C und ebenso hiche, welcher dagegen eine Varietät von Thurnberg bei Flachau Zalzburg der Stromeher'schen Analyse entsprechend zusammens ht sand. Diesen letteren hat Breithaupt Pistomesit, von ros, glaubwürdig, und pero, Mitte, benannt.

Eine ähnliche Mischung mit der Hälfte Talkerde hat der Sidesessit Breithaupt's (1858). Er wurde von Fritsche analysist. Name ist von σίδηρος, Eisen, und πλησίος, nahe, Nachbar, ein Nachbar des Siderit. Pöhl im sächsischen Boigtlande.

Junderit hat Paillette ein Mineral zu Ehren des Director ider zu Poulloauen genannt, welches Dufrenop (1834) als i Eisenaragonit bestimmt hat, nämlich als Fe Ü von rhombischer tallisation. Breithaupt (1843) ersennt aber die Krystallis als die des Siderit und ebenso Kenngott (1854). Dusop bleibt auf wiederholte Untersuchungen hin bei seiner Reinung.

Melanterit, nach Melanteria bei Plinius, Eisenvitriol, mit mmtheit bei Albertus Magnus gegen Ende des 12. Jahre erts erwähnt. Die Verwitterung von Eisenkies zu Vitriol wurde um 1669 von Napow zu erklären versucht; Lavoisier ersfie 1777 durch den Orphationsproces. Die Mischung ist durch euere Chemie festgestellt worden: Schwefelsäure 28,8, Eisenorphul Wasser 45,3.

Die Arhstallisation ist zuerst von Romé de l'Jele und Haup ieben worden. Haup nahm sie für rhomboedrisch. Wohs hat st klinorhombrisch bestimmt. Wöllner hat die Arhstalle, welche einer mit Alaun gemischten Auslösung erhalten werden können, ktaedrisch erklärt (1825), aber G. Rose hat gezeigt, daß sie die Inliche Form des Salzes haben. — Ueber das abnorme Berhalten ver Arhstalle im Staurostop habe ich berichtet (1858). — Der

Tauriscit Bolger's (1855) soll Gisenvitriol in Former bist salzes sehn. Windgalle im Ranton Uri.

Coquimbit, nach bem Fundort Coquimbo in Chile. Beiter &. Rose (1833). Nach seiner, von Blake bestätigten Incht das Mineral aus: Schwefelsäure 42,72, Gisenord 28,48.
28,80. Die Krhstallisation hat G. Rose bestimmt.

Copiapit, nach Copiapo in Chile. Bestimmt von H. Roise Nach seiner Analyse wesentlich: Schweselsäure 42,73, Gifent Wasser 23,08. Hieher zum Theil der sog. Mish von Karibei Goslar.

Etypticit, von stuntexos, von zusammenziehendem stenannt von Hausmann. Bestimmt von H. Rose ilm dessen Analyse er wesentlich: Schwefelsäure 32,0 Eisenst Wasser 36,0. Die Analyse wurde von J. L. Smith ils E. Tobler (1855) bestätigt. — Chile.

Apatelit, von anarydog, betrügerisch, weil man ihn i einen gewöhnlichen Oder gehalten hat, benannt und hin Meillet (1844), ist nach seiner Analyse wesentlich: Sch 43,70, Eisenoryd 52,39, Wasser 3, 91. — Auteuil bei Pa

Fibroferrit, von fibra, Faser, und serrum, Eisen. B: J. Prideaux (1841) nach dessen Analyse die Wischung! Schwefelsäure 29,30, Eisenoryd 35,15, Wasser 35,55. —

Gloderit, nach dem Mineralogen Gloder, benannt mann. Analysirt von Berzelius (1815?), wonach die Schwefelsäure 15,76, Eisenoryd 63,00, Wasser 21,24. — i Schweden und nach Hochstetter (1852) auch zu Just österreichisch Schlesien.

Pissphan, von ***aca, Bech, und gavág, leuchtend von Breithaupt (1832), nach der Analyse von D. E. Barietät von Garnsdorf bei Saalfeld: Schwefelsäure 12, 6,8, Eisenoryd 40, Wasser 40. Ein Theil mit wenig Gis viel Thonerde ist zu den Thonsulphaten zu stellen.

Boltait, nach A. Bolta, bem berühmten Physiter, fer

nt von Scacchi (1841). Zuerst beschrieben von Breislack. Rach der Analyse von Scacchi (1849) Schwefelsäure 32,5, zpb 16,2, Eisenoxydul 7,3, Wasser 44. — Solfatara bei l. — Abweichend sind die Analysen von Dufreno y (15,77:) und von Abich (1842) (15,94 Wasser), welche offenbar einer n Verbindung angehören.

estimmt von J. Grailich (1858), entdeckt von Fr. Ulrich zu bei Goslar. Grailich beschrieb die Krystallisation und das Werhalten, L. Tschermak hat ihn analysirt. Er sand wese Schwefelsäure 41,88, Eisenoryd 21,22, Eisenorydul 6,44, yd 2,03, Wasser 28,43. Rammelsberg bei Goslar.

strysgen, von sorque, Traube, und plyvouce, entstehen, nförmige Bildung. Benannt von Haidinger, welcher die Alfation bestimmte. Schon im Jahre 1815 von Berzelius irt; wasserhaltiges schweselsaures Eisenoxyd mit schweselsaurer de. Die Nischung nicht genau bestimmt. — Fahlun in ven.

nt von Breithaupt (1852), analysirt von Th. Richter: elsäure 28,8, Eisenoph 52,5, Kali 6,7, Thonerbe 1,7, Wasser 9,2. etticit, von tyntexóg, schmelzend, wegen des Zersließens an st, bestimmt von Breithaupt (1841), ist ein wasserhaltiges phsulphat von bisher nicht bestimmter Zusammensetzung, aus erndem Eisenkieß sich bildend. — Graul bei Schwarzenberg, idorf im Erzgebirg.

von Werner. Bei Reuß als Chanit erwähnt, auch für zehalten. Eisenblau, Blaueisenerz. Rlaproth zeigte 784, daß das sogenannte natürliche Berlinerblau von Chart (1780) u. a. ein Eisenphosphat sep. Er analhsirte dann die sogenannte Blau-Eisenerde von Ecartsberg in Sachsen nd: Phosphorsäure 32, Eisenorphul 47,5, Wasser 20. Der

krystallisirte wurde von Laugier, Bogel (1818, die Burc Bobenmais) und Stromeper (1821, die Barietat ter &= analysirt. Die Analysen differiren zum Theil sehr mertid. Anhaltspunkt zur Beurtheilung gab die Bemerkung G. Roice daß der Bivianit und Erythrin isomorph sepen. Er nahm in die Formel mit 6 H an und daher die analoge beim Brie habe für letztern (1831) die Formel mit 8 H berechnet, was den neueren Analysen analog auch dem Erythrin mionet würde Bogel's Analyse (mit 41 Eisenoxydul, 26,4 Plet und 31,0 Wasser) die Mischung ziemlich nahe vorstellen. Nin berg hat aber (1845) gezeigt, daß das Mineral von Bodenähnliche blaue Verbindungen auch Gisenoxpd enthalten und Zersetzung begriffen seben, da ihre Formel nur zum Theil da formel entspreche. Den normalen Bivianit, welchem die = Formel zukommt, hat 2B. Fischer (1849) in einem Eant: laware bei Cantwells Bridge aufgefunden und analpfirt. E farblose durchsichtige Arpstalle, welche sich an der Luft allnu. grun färben. Die Mischung ist: Phosphorfäure 28,29, & 43,03, Wasser 28,68. — Hieher gehört Thomson's (1835 licit von den Mullica=Bergen in Reu=Fersep.

Die Krhstallisation wurde von Hausmann (1817), Eind Mohs bestimmt.

Anglarit, nach dem Fundorte Anglar im Departement Haus ist von Berthier (1838) analysirt worden. Wesentlich: Fäure 28,79, Gisenoppbul 56,70, Wasser 14,51.

Rraurit, von *pavoc, spröde, brückig. Grüneisensteit Von Kon Barietät vom Hollerter Bug bei Siegen wurde zuerst von (1840) analysirt. Er giebt an: Phosphorsäure 27,72, in 63,45, Wasser 8,56. Schnabel hat (1849) gezeigt, daß Eisens als Orybul enthalten sep.

Hieher scheint der Alluaubit, nach dem Mineralogen All: benannt, zu gehören. Er ist von Bauquelin (1824) and worden. Haute-Bienne. Weinstler, von μ edard χ dwoog, schwärzlichgrün, benannt und wumt von Fuchs (1839). Nach bessen Untersuchung enthält er Sphorsäure 25,5—30,3, Eisenogyd 38,9, Eisenogydul 3,87, Wasser – 10. — Rabenstein bei Bodenmais in Bahern. Fuchs wendete Untersuchung seine Kupferprobe an, mit welcher die Bestimmungen Oryde des Eisens in dergleichen Verbindungen wesentlich gesördert den sind.

Delvanzit, nach dem Finder desselben, Delvaux, benannt und :xxxvnt von Dumont (1840). Annähernd: Phosphorsäure 16, exxoxyd 34, Wasser 49. — Berneau bei Visé in Belgien.

Diedochit, von deadexopace, die Stelle vertreten, weil in dem Miscal, verglichen mit dem Eisensinter, die Arsenissäure durch Phosphorsere vertreten ist. Benannt und bestimmt von Breithaupt (1837). ich der Analyse von Plattner mit Bestimmung der Schweselsäure. Ich Rammelsberg: Phosphorsäure 14,82, Schweselsäure 15,14, serrogyd 39,69, Wasser 30,35. — Arnsbach in Thüringen.

Referen, von zexóg, schlecht, schlimm, und kévog, Gast, weil das Eisen verdirdt. Bestimmt von Steinmann (1825) und von zu zuerst analysirt, dann von Richardson (1835) und von v. Hauer 1854). Wesentlich: Phosphorsäure 20,94, Eisenogyd 47,20, Wasser 1,86. — Zbirow in Böhmen.

Berwandt scheint der nur unvollständig von Plattner analyrte und von Breithaupt (1841) bestimmte Beraunit zu sepn, enannt nach dem Fundorte Beraun in Böhmen.

Calceferrit, vom Kalk: und Eisengehalt benannt und bestimmt von J. R. Blum (1858), enthält nach der Analyse von Reißig: Chosphorsaure 34,01, Sisenorph 24,34, Thonerde 2,90, Kalk 14,81, Lalkerde 2,65, Wasser 20,56. Battenberg in Rheinbapern.

Triphplin, von roe (role), drei, und poli, Stamm, die entspaltenen dreierlei Phosphate andeutend. Benannt und bestimmt von Fuchs (1834) und von ihm analysitt. Er giebt den Lithiongehalt zu 3,4 Procent an; die Analysen von Baer (1849), Rammelseberg und Wittstein (1852), Gerlach (1857) und Desten (1859) Robell, Geschichte der Mineralogie.

geben alle mehr Lithion, bis zu 7,69 Procent, weniger Eisenorybul und mehr Manganorybul. Die Wischung ist nach Rammelsberg's Berechnung annähernd: Phosphorsäure 44,81, Eisenorybul 39,76, Manganorybul 5,53, Lithion 7,37, Talkerbe 2,53. — Bodenmais in Bayern.

Hiöld (1835) von Tamela in Finnland.

Triplit, von reendoc, breifach, in Beziehung auf die drei Mischungstheile und Spaltungsrichtungen. Eisen pecherz Werner's. Von Vauquelin und Berzelius (1820) analhsirt. Ist wesentlich: Phosphorsäure 33,93, Eisenoxphul 33,80, Manganoxphul 32,87. — Limoges.

Bwieselit, nach dem Fundort Zwiesel bei Bodenmais in Bapern benannt von Breithaupt. Bestimmt und analysirt von Fuchs (1839), welcher ihn Eisenapatit benannte. Nach dessen Analyse: Phosphorsäure 35,60, Eisenorydul 41,56, Manganorydul 20,34, Fluor 3,18. Nammelsberg, der ihn später analysirte, giebt den doppelsten Fluorgehalt und nur 30,33 Phosphorsäure an.

Hluaud bei Limoges entdeckt, von Dufrenop analysirt (1829), besteht aus: Phosphorsäure 42,35, Eisenorpdul 35,78, Manganorpdul 17,40, Wasser 4,47.

Childrenit, nach dem englischen Chemiker Children, benannt und krystallographisch bestimmt von Brooke (1828) und qualitativ analysist von Wollaston. Rammelsberg gab (1852) eine volkständige Analyse, wonach die Mischung: Phosphorsäure 28,91, Eisenorydul 29,32, Manganorydul 9,50, Thonerde 13,94, Wasser 18,33. — Tavistock in Devonshire.

Bendantit, nach Beudant benannt von Levy (1826), welcher ihn als eine besondere Species aufstellte; von Wollaston unvollstommen untersucht. J. Perch hat (1850) eine Analyse desselben geseben und zwar von demselben Stück, welches Levy an Wollaston zur Untersuchung geschickt, von Horhausen in Rheinpreußen; Ramsmelsberg analysirte (1857) sogenannten Beudantit von Glendone

Tork in Irland, und R. Müller (1857) solchen von Dernbach in affau. Die Analysen zeigen bedeutende Differenzen, obwohl die Krystallerm der Proben nach den Bestimmungen von Levy, Brooke, Dauber ind Sandberger uicht verschieden zu sehn scheinen. Die Resultate sind:

					1. Perch.	2. Nammelsberg.	3. Müler.
Schnefelfäure	•	•	•	٠.	12,31.	13,76.	4,61. .
Phosphorfäure	•	•		•	1,46.	8,97.	13,22.
Arseniksäure	•	•	•	•	9,68.	0,24.	Spur.
Eisenorph .	•		•	•	42,46.	40,69.	44,11.
Bleiorpd .	•	•	•	•	24,47.	24,05.	26,92.
Wasser	•	•	•	•	8,49.	9,77.	11,44.
Rupferozyd	•	•	•	•		2,45.	Spur.
					98,87.	99,93.	100,30.

Lagunit, nach den Borfäurelagunen benannt, in welchen er sich in Toskana findet. Analysirt von Bechi (1854). Die Mischung ist: Borsäure 49,44, Eisenord 37,81, Wasser 12,75.

Leliebre brachte ihn um 1806 von Elba mit und nannte ihn Jenit, nach der Schlacht bei Jena; nach der Angabe von d'Aubuisson aber zu Ehren der mineralogischen Gesellschaft in Jena, deren Mitglied er war. d'Aubuisson wollte ihn zum Andenken Le Liebres Lepor nennen von Lepus leporis. (S. Gehlens Journal f. Ch. u. Phys. B. III. 1807.) Bauquelin und Collet-Descotils haben ihn zuerst (1807) analysirt und bestimmten das Cisen als Czyd; Stromeyer (1821) bestimmte es als Czydul; ich habe (1831) gezeigt, daß beide Czyde vorhanden. Mit Rücksicht hierauf hat ihn Rammelsberg (1841) neuerdings analysirt. Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 29,45, Cisenozydul 33,56, Cisenozyd 23,13, Kalkerde 13,86.

Die Arhstallisation ist von Cordier, Hauh, Naumann, Brooke und Miller und ausführlich von Descloizeaux (Ann. des wince. VIII. 1856) beschrieben worden. Vergl. auch Hessens berg. Min. Not. 1860. — Elba (Iva baher das Mineral auch Ivait heißt), Norwegen, Toskana ze.

Behrlit, so habe ich ein von Wehrle (1834) analyste Kargenannt, welches von Zipser für Lievrit gehalten wurde, welcht
auch in der Mischung nahe steht. Der Grund, warum ich eine:
schieden halte, ist die Angabe, daß es von Salzsäure nur unveller
zersett wird, während der Lievrit sich leicht löst und gelatinist. Einschieden Rieselerde 34,60, Eisenophd 42,38. Eisenophdul 15,78, Li
5,84, Thonerde 0,12, Manganophd 0,28, Wasser 1,00.— Spinit Remescher Comitat in Ungarn.

Fayalit, nach der azorischen Insel Fayal benannt von is Gmelin und von ihm und G. Pfeilsticker analysirt (1839). Is son hatte (1835) ein ähnliches Mineral aus Irland analysirt. len berg analysirte das Mineral 1839 und weiter haben est melsberg und Delesse analysirt. Diese Analysen deuten als liche Mischung einen Eisenchrysolith an: Rieselerde 30, Sisencenticke Mischung einen Eisenchrysolith an: Rieselerde 30, Sisencenticken Das Mineral sindet sich häusig als Frischschlacke krystallen sind bergleichen Krystalle von Hausmann (1812) und Ritselfen (1823) untersucht worden.

Grunerit, nach dem Entdecker Gruner benannt, der ihn analpsirte. Ist wesentlich ein Eisenaugit: Rieselerde 46,12, Eisenaugit: 53,88. — Collobrières im Departement du Bar.

Renngott, nach Dannemora in Schweben, benam: Renngott, analysirt von A. Erdmann (1851): Rieselerke ? Thonerve 1,46, Eisenoppdul 38,21, Manganoppdul 8,46, 22 2,92, Ralf 0,73. Die Mischung entspricht der älteren Ampbibeser und Kenngott vermuthet, es könne das, übrigens sasrightat. Mineral ein Eisenamphibol seyn.

Thuringit, nach Thüringen, wo er bei Saalfeld vorkomme: nannt und bestimmt von Breithaupt (1832), analysist von Art melsberg (1848). Die Analyse gab: Rieselerde 22,35, Thurings, Eisenogyd 14,86, Eisenogydul 34,34, Talkerde 1,25, Eisenogydul 34,34, E

Hieher gehört auch das Mineral, welches Genth (1853) Emis

benannt hat, nach dem Geologen D. Owen. Es findet sich am Potomac bei Harpers Ferry und ist von P. Kehser (1853) analysirt worden. L. Smith hat (1855) die Identität mit dem Thuringit nachgewiesen.

Cronstedtit, nach A. Fr. Cronstedt benannt und bestimmt von Steinmann (1820), welcher ihn analysirte und sämmtliches Eisen als Oxydul annahm. Ich habe (1831) gezeigt, daß beide Oxyde vorshanden sind und ihre Mengen bestimmt. Mit dieser Correction giebt Steinmann's Analyse: Rieselerde 22,45, Eisenoxyd 35,35, Eisenschul 27,11, Nanganoxydul 2,88, Talkerde 5,07, Wasser 10,70.
— Przibram in Böhmen.

Von ähnlicher Mischung, aber nicht genau gekannt, ist der Siederoschisolith von Wernekind (1825). Der Name stammt von oidnoog. Eisen, oxistog, gespalten, und liedog Stein, wegen der blättrigen Structur und dem Eisengehalt. — Conghonas do Campo in Brasilien.

Hingerit, nach Hisinger benannt von Berzelius, von Hissinger zuerst analpsirt (1810) und (1828), weiter von Rammels-berg, welcher die Mengen des Eisenoppduls und Eisenoppds bestimmte. Rach seiner Analyse ist das Mineral wesentlich: Kieselerde 30,10, Eisenoppd 34,73, Eisenoppdul 23,45, Wasser 11,72. — Riddarhyttan in Schweden.

Thranlit, von Poaulóg, zerbrechlich, von mir (1828) bestimmt und (1831) auf einen Eisenorphulgehalt untersucht. Nach dieser, sowie nach Hisingers Analyse scheint die Mischung des reinen Minerals wesentlich zu sehn: Rieselerde 58,10, Eisenorph 22,38, Wasser 19,52.
— Bodenmais in Bahern. — Meistens mit Phrrhotin gemengt.

Stilpusmelan, von στελπνός, glänzend, und μέλας, schwarz, bestimmt von Gloder (1838), analysirt von Rammelsberg (1838) und von Siegert. Die Analysen geben wesentlich: Rieselerde 45, Thonerde 5, Eisenoxydul 36, Wasser 8,5.... Es bleibt zu unterssuchen ob nicht Eisenoxyd vorhanden. — Zudmantel in Schlesien, Weilburg in Nassau.

Chalcodit, von xalxwons, bronceähnlich, bestimmt von Shesparb (1852), analysirt von G. J. Brush (1858). Rieselerbe 45,29,

Thonerbe 3,62, Gisenophd 20,47, Gisenophdul 16,47, Talkete 4. Co. 28, Wasser 9,22. Steht dem Stilpnomelan nabe. — Sterlingin Reci-

Melanolith, von der schwarzen Farbe benannt und beiten. H. Wurt (1850). Nach seiner Analyse twesentlich: Riesent Denerde 4,48, Eisenoryd 23,13, Eisenorydul 25,09. Natrum: Wasser 10,21. — Charlestown in Massachusetts.

Anthosiberit, von ärdog Blume, und sedigos, Sien. = ber blumenstrahligen Bildung und wegen des Gisengebaltes, ber und bestimmt von Hausmann (1841), analysirt von Schumann (1841). Die Mischung ist: Kieselerde 60,90, Gisener: Dasser 3,95. — Antonio Pereira in Brasilien.

analysirt von Bernhardi und Brandes (1823), dann vent thier, Dufrenop, Jaquelin und Biewend. Ich habe! Analyse der Barietät von Haar bei Passau (1848) gezeigt, die Mineral ein mit Opal gemengtes Eisensilicat sep, dessen Miestellich: Rieselerde 46,34, Eisenoryd 40,12, Wasser 13,54. Igehört der Nontronit von Nontron im Departement Dordogne der Unghwarit von Unghwar in Ungarn.

Ein nahestehendes Mineral scheint der Pinguit von pafett, zu sehn, welchen Kersten (1833) analysirt hat. Er sand: Er san

Chlorophäit, von xàwoóc grün, und pacóc, schwärzlichen bestimmt von Macculloch (um 1825), analysist von Fordbang (1843). Ist wesentlich: Rieselerde 34,84, Eisenoxydul 21,10, Talling 3,35, Wasser 40,71. — Faroë.

Degeröit, nach Degerö in Finnland benannt, analysist sei Thoreld (1850). Rieselerbe 36,60, Thonerbe 0,80, Eisenoght 41. F Eisenozybul 1,16, Kalk 2,90, Talkerbe 2,50, Wasser 13,70. **Chamsisit**, nach dem Fundort Chamoison in Wallis, analysirt Berthier (1822). Rieselerde 14,3, Thonerde 7,8, Eisenorydul 5., Wasser 17,4.

Kreihelith, von zoozic, Jaben, und Mooc, Stein, wegen fastigen Structur, benannt von Hausmann. Wurde (um 1815): Prof. Lichtenstein vom Capland mitgebracht und von Klap: th zuerst analysirt, dann von Stromeyer (1831). Des letzteren alpse gab: Rieselerde 51,22, Eisenorydul 34,08, Talkerde 2,48, trum 7,07, Wasser 4,80. — Steht dem Arsvedsonit nahe. — aproth benannte das Wineral Blaueisenstein. — Bemerkenserth sind die Bersuche, welche Hausmann und Henrici über die agstraft der Fasern dieses Minerals angestellt haben. Ein Chlinder in 0,04" engl. Durchmesser trug 91 hannoverische Pfunde ohne zu reißen, ein Chlinder von 0,07" von gemeinem Asbest zerriß schon i einem Gewicht von 11—12 Loth. (Hausmann Mineralogie 1847).

Seladonit, von der seladongrünen Farbe benannt. Werner's rünerde. Es sind in früherer Zeit sehr verschiedene eisenhaltige Erden eher gezählt worden. Das mit Seladonit gemeinte normale Mineral die sogenannte Grünerde von Berona (Monte Baldo). Sie ist 1807) von Rlaproth analysirt worden. Er sand: Rieselerde 53, sisenoryd 28, Talkerde 2, Rali 10, Wasser 6. Eine ähnliche Erde it 18 Procent Rali aus Cypern, ist ebenfalls von Rlaproth anassirt worden. Delesse hat eine Grünerde von Berona (1848) anassirt, welche nicht derselben Art war wie die von Rlaproth unterstehte, denn dieser giebt an, daß die Erde von Salzsäure nicht zerseht verde, wie ich auch gefunden habe, während die Erde von Delesse der vollständig zersehen ließ.

Pprofusith, von no, Feuer, und douis Geruch, weil er beim Erhitzen einen sauern Geruch verbreitet, auch Phrodualith, wurde on Clason und H. Gahn auf Bjelle's Grube zu Rordmarken in Bermland entbeckt. J. G. Gahn fand barin den Chlorgehalt und sisin ger hat ihn (1815) analysist. Rach der Berechnung seiner Inalyse durch Rammelsberg ist die Mischung: Rieselerde 35,85,

Eisenorydul 28,07, Manganorydul 21,81, Kalt 1,21, Cin: Chlor 3,77, Wasser 6,29. Die Artystallisation haben Breek. Haibinger bestimmt.

Elersdit, von oxógodor, Knoblauch, wegen des Gendes.
dem Löthrohre, benannt von Breithaupt (1817). Anabien.
Berzelius (1825). Seine Analyse gab in Uebereinstimmer:
den späteren von Damour (1844) wesentlich: Arsenissium.
Eisenoryd 34,60, Wasser 15,56.

Die Arpstallisation wurde zuerst vom Grafen Bournon in dann von Phillips, Levy, Mohs und Descloizeaus bestimmt, welcher auch zeigte, daß der brasilianische und counter Storodit, wovon ersteren Beudant als eine besondere Specie in dem Namen Réoctèse aufstellte, nicht verschieden seh. G. Riedensperft die Identität des sächsischen und brasilianischen dargethan. Antonio Pereira in Brasilien, Schwarzenberg in Externwallis 20.

Pharmalsstderit, von gaspanor, Gift, und oldysoc, benannt von Hausmann. Karsten's Würfelerz, Bendant. Theil. Analysirt von Berzelius (1824), wesentlich: Arsten. 39,84, Phosphorsäure 2,46, Eisenogyd 40,58, Wasser 17,12. unvollständige Untersuchung gab schon Klaproth (1786) und Chenevix veröffentlichte (1804) eine Analyse, welche wahrsten dieses Mineral betraf, worin aber auch Aupserogyd erwähnt with Die Krystallisation bestimmten Graf Bournon und Phillip: Cornwallis, Spessart.

Pittizit, von nerrico, dem Pech ähnlich seyn, benenn daus mann. Werners Eisensinter. Die erste Beschreibung: sächsischen Pittizit ist von dem Licentiaten Schulze (1766). Feit (1778) beobachtete den Arsenikgehalt und nannte ihn Eisenbrand: Rlaproth hat ihn (1808) analysirt, aber die Arsenikäure überikt dagegen fand er die Schweselsaure und zeigte, daß sie großentheilische mit Wasser extrahirt werden könne. Eine genauere Analyse gab Ein mehrer (1818) und fand 26 Procent Arsenissaure und 10 Schweschier.

er für nicht wesentlich hielt und "höchst wahrscheinlich bloß arrisch" anhängend. Diese Analysen betrasen den Pittizit von Berg in Sachsen. Eine Barietät vom Rathhausberg bei Gastein der von Rammelsberg (1845) analysirt. Die Analysen zeigen selwabe Zusammensetzung eines Gemenges von wasserhaltigem Eisenstät und Eisensulphat.

Exeminspath, nach der Farbe benannt und bestimmt von F. Sands BEX (1850), analysirt von R. Müller (1858). Wesentlich: ArsiTäxere 48,48, Eisenoryd 28,05, Bleioryd 28,47. Horhausen im preschen.

Chromit, vom Chromgehalt benannt, Chromeisenstein. Das xorr entbedte darin zuerst Tassaert (1799) und hielt das Mineral : - Sromsaures Eisen, Laugier aber (1806) nahm nach ber Berathung von Godon de Saint-Mesmin und Bauquelin das rrown als Oxpd enthalten an. Die ersten Analysen sind von Klapth, Barietät aus Stepermark, und von Laugier, Barietät aus iberien. Sie geben das Gisen als Dryd an und sanden keine Talkde, das lettere mit vorkomme und das der Chromit in die Spinellihe gehöre, zeigte zuerst Abich (1831), welcher ben krystallisirten und en derben Chromit von Baltimore (schon seit 1710 bekannt) analyrte. Moberg zeigte (1848) daß bei manchen Chromiten die Spinells rmel nur dann erhalten werde, wenn man neben dem Chromogyb rch Chromogybul Cr annehme. Berschiedene Barietäten sind von vunt, Rivot, Landerer (1850), Starr und Garret (1853), Bechi (1853) u. a. analyfirt worden, welche wegen des isomorphen Wechsels von Chromoph und Thonerde, von Eisenophul und Tallerde nannigfaltige Berschiebenheiten ergaben. Der Gehalt an Chromoppb vechselt zwischen 44 und 64 Procent, die Thonerde zwischen 0 und 20 Procent, Eisenorphul 19—38 Procent, Talkerde 0—18 Procent. Der Chromit ist um 1799 bei Gassin im Bar-Departement gefunben worben, bann in Stehermart, Rorwegen, Siberien, Rorbamerika 2c. *

Wolfram. Wolfrig heißt so viel als fressend, da das Mineral den Zinngehalt beim Zinnschmelzen vermindere. Bei Agricola als

spuma lupi erwähnt, bei Henkel als ein Zinnerz mit Aria? Linné (1748) und Woltersborf (1748) jählen es Gisenergen, Wallerius anfangs auch, Cronftedt und E:: (1781) zu den Braunsteinarten. Seit Lehmann wurde es wa 🦥 Blumenbach und J. Fr. Gmelin wieder zu den Gienenen Der erste, der es als ein besonderes Mineral unter die feistellte, war Beltheim (1782), bis die Brüber Don John 🔃 und Don Fausto de Lupart (1786) die erste Analyse mutu Scheele's im Tungstein entbecte Saure barin auffanden lu cent). Dann analpsirte es Bauquelin (1796) und Bert unternahm im Jahr 1815 eine ausführliche Untersuchung in 'lichen Wolframiate und fand im Wolfram: Wolframfam Eisenorphul 17,59, Maganorphul 5,64, Rieselerde 2,10. Bar: untersuchte es neuerbings 1825 und nahm Gifen und Ran-Oxyb darin an. Graf Schaffgotsch (1841) nahm die Exic und auch das Wolfram als Oxyd W und glaubte das ka erst während der Analyse Wolframsäure bilde und daher im Ueberschuß erhalten werde. Ebelmen (1844) fand diesen U: nicht und nahm wieder Wolframsäure an, ebenso Rammel. (1847), Rerndt, Schneiber (1850) u. a. Die meisten \$\frac{1}{2}. nähern sich der Mischung: Wolframsäure 76,41, Gisenothen! Manganorpbul 4,62. In einzelnen Fällen ist bas Manganostiherrschend gegen das Gisenorydul.

Lehmann hat (1854) noch burch besondere Bersuche har daß Wolfram als Säure, Eisen und Mangan als Oxphuli 3. Minerale enthalten sind.

Die Arhstallisation wurde von Haup als rhombisch kart von Beudant und Levy als klinorhombisch, G. Rose (1845) zi sie als rhombisch und isomorph mit dem Tantalit, Kerndt ist ebenso, dagegen Descloizeaux (1850) wieder das klinorhends Spstem annimmt. Broode und Miller (1852) nehmen das ihr bische System mit theilweise klinorhombischem Typus an. Die Indendende lagerstätten von Sachsen, Böhmen, Cornwallis x. — Renthinst

Menalan, vom Fundort Menaccan in Cornwallis. Titaneisen. Liam Gregor, ein Geistlicher des Kirchspiels von Menaccan, Die erste Rachricht von biesem Mineral (1791) und stellte chemische resuchungen damit an, deren Resultat war, daß es Eisen und einen Loeren metallischen Ralf von unbekannter Natur enthalte. Rlap= 🔈 fand dann an einem ähnlichen Mineral aus Spanien und von Affenburg, daß dieser Rall das von ihm im Rutil entdeckte Titan: fep. Aehnliche Berbindungen wurden von Cordier, Bauques , Hose (1821), Mosander (1829) und von mir (1832) ana: t. Die Analhsen zeigten mancherlei Differenzen. H. Rose stellte 1-1) die Ansicht auf, daß diese Berbindungen Mischungen von Fe Ti seven und erst beim Auflösen durch Reduktion von Fe die gesene Titansäure aus Fi gebildet werde, und ich habe gezeigt, daß e Umwandlung wirklich erfolge. Dieselbe Ansicht ist von Scheerer zestellt worden. In einer größeren Arbeit hierüber hat Rammels-1858) wegen des schon von Mosander aufgefundenen und ihm in mehreren Barietäten bestimmten Talkerbegehaltes bessen sicht vertreten, daß die allgemeine Formel m Fe Ti 🕂 n Fe sep, man ein Sesquioryd des Magnefiums, wie es Rose's Formel verge, nicht kenne. Man kann auch sagen, daß sich dieses Oxyd gerade cch die vorliegenden Fälle darthue und Dana hat es für das Titann so genommen.

Es gehören bieber:

Der Crichtonit nach dem englischen Arzte Crighton von vurnon benannt. Wollaston wollte darin Zirkonerde gesunden den, Berzelius zeigte (1822), daß es Titansäure seh, nach Masanac (1846) besteht er wesentlich aus: Titansäure 52,63, Eisenoxydul 37. Bourg d'Disans in Dauphiné. — Bon derselben Nischung der von mir (1832) benannte Ribdelophan, von «1βδηλος, ischend, und φαίνομαι, sich zeigen, weil er dem Ilmenit ze. gleicht. Hossastein im Pinzgau.

Ilmentt, von Menge vom Ural mitgebracht, nach dem Ilmeneirg benannt von A. T. Rupffer (1827). Rach den Analysen von Mosander und Rammelsberg wesentlich: Titansam 4,78.8 oghd 14,92, Eisenorphul 40,30.

Iserin, nach der Ferwiese in Schlessen benannt. Schriften der Alaproth analysirt, dann von H. Rose und Rammeliber: dessen Berechnung: Titansäure 38,96, Eisenogyd 25,98, Siene 35,06.

Washingtonit, benannt von Shepard (1842). Analysen von Marignac, Rendall und Rammelsberg: lich: Titansäure 25,64, Eisenopyd 51,28, Eisenopydul 23,08. Sin Connecticut. — Aehnlich der Hystatit, von Goraros, koreithaupt.

Hier schließt sich serner an der von mir (1838) benannt der melan, Básavoc, der Prodirstein, und pelac, schwarzen beuten, daß das Mineral schwarzen Strich giebt. Eisenrose Titaneisen mit 5—7 Eisenorphul und 9—12 Titansäure Liebergang zum Hämatit und kann auch zu dieser Species gezählt — St. Gotthard.

Die Arhstallisation dieser Berbindungen hat zuerst Ar. (1815) am Crichtonit bestimmt, Mohs am Ribbelophan, von womes Eisenerz benannt, und Levh (1827) für den wahrscheinkt gehörigen Mohsit, nach dem Arhstallographen Mohs benanz Ilmenit hat Aupffer (1827) die Arhstallisation, aber nicht als boedrisch, sondern als klinorhombisch beschrieben, G. Rose kent (1827) diese Angabe und zeigte den Isomorphismus des Ilmen dem Hämatit. Außerdem haben Haid in ger, Breithaupt, del iz eaux, Shepard und v. Kokschard Untersuchungen den angestellt. Die Arhstalle zeigen östers rhomboedrische Teiantel Bom Iserin giedt Mohs Hexaeder und Oktaeder an, welder näherer Untersuchung bedarf.

Phrit, von Ausling, bei den Alten ein Eisen-, auch ein kufer Schwefelties. Eisenties tesseraler. Wallerius (1772) an, daß er 40 bis 80 Procent Schwefel enthalte und 30 bis Cisen. Hatchett hat ihn zuerst analysist (1804), dann Berjelis

olz, Booth, Schnabel 2c. Sämmtliche Analysen, welche differiren, führen zu der Formel ke = Schwefel 53,33, Eisen

Die Arhstallisation ist zum Theil schon von Romé de l'Föle Theil von Haup (1801) beschrieben worden. Haup hat damals dargethan, daß das Dobekaeder mit gleichseitigen Pentagonen, es ältere Forscher angenommen haben, wegen der irrationalen itungscoefficienten nicht vorkommen könne. Er erklärt zuerst richtig Streifung des Pentagondodekaeders und führt unter den seltneren nen das Trapezoeder 202 und ein Triaksoktaeder an. Die Durchzungszwillige des gewöhnlichen Dodekaeders beschrieb zuerst Weiß 18). Die anomalen Formen des Kieses von Großalmerode in sen erklärte Fr. Köhler (1828).

Ausgezeichnete Arystalle sinden sich zu Traversella in Piemont, vorka in Peru, ¹ Großalmerode in Hessen 2c.

Mariafit, von marcasita, eine alter Rame, vorzüglich für den swefelties gebraucht, nach Koch aus dem Arabischen marw Kjass das ist einem weißlichen, glänzenden, harten Feuerstein ähne, welches auf gegenwärtiges Schwefeleisen allerdings nur zum beil paßt.

Haup hat zuerst (1814) diese Species von der vorigen getrennt id ihre rhombische Arpstallisation erkannt, Phillips und Mohsten sie weiter untersucht.

Hatchett (1804) und Berzelius (1819) haben Analysen mittheilt, welche barthun, daß die Mischung von der des Phrits nicht rschieden ist, also dimorph vorkommt.

Hieher der sogenannte Strahlties, Rammties, Zellties, pärties, Leberties, rhombische Eisenties, Wasserties. — arz, Böhmen 20.

1 haup beschreibt von daher eine Combination von 134 Flächen und emerkt tabei: L'économie dans le nombre des lois employées, s'allie ainsi vec la sécondité, relativement au nombre des saces qui naissent de ces vis. Tabl. compar. 1809. p. 273.

hieher gehört auch Breithaupt's Apresit, von regen...
stätigung, "da es sich bestätigt hat, daß unter den Beisturier
zeichneten Mineralien wenigstens ein selbstständiger neu bestimmenthalten seh"; er ist (1846) von H. Scheibhauer analosie:
ferner der Lonchidit von Breithaupt (1849) welchen im analysirt hat. Der Name von Loyxedeon, kleine Langeniche Mineralien sind wie ein von mir (1857) analysirtes sogenanmentungeners von Schneeberg Markasit, gemengt mit etwas in und Chalkopprit.

Phrehotin, von nuccorne, röthlich, benannt von Bra Magnetkies Werner's. Die Krhstallisation bat zuent &:--(1814) beschrieben an einer Barietät von Andreasberg, : Bournon (1817) die Winkel gemeffen, genauer lehrte fie (1825) an Kryftallen aus dem Meteorstein von Juven: welche übrigens nach seiner Angabe, vielleicht wegen einer ' an Schwefelnickel, nicht magnetisch waren. — R. Gredas Mineral zuerst in Cornwallis entdeckt und Hatchett ba: analysitt und 36,5 Schwefel und 63,5 Eisen angegeben. Et analysirte es (1814) und zeigte, daß es nicht Fe sehn fent beim Auflösen in Salzsäure Schwefel zurücklasse. Berschiete: ' täten nach den Analysen von Berthier (1838, aus den land), Hose (von Bodenmais) Plattner (1840, von &: bo Campo in Brafilien), Graf Schaffgotsch (1841, re: mais) zeigen fast übereinstimmend die Mischung, wie sie Strit bestimmt hat: Schwefel 40,15, Gisen 59,85. Ueber die en aber die Chemiker zur Zeit noch nicht einig. Rammeleben: auf Fe 5 Fe ober Fe 6 Fe.

Mancher enthält etwas Nickel, gegen 3 Procent. Das Elikers in manchen Nach Be kommt nach Rammelsberg und Smith in manchen Nach vor, das Eulphuret Fe findet sich nach Covelli (1827) in in des Vesuvs.

Berthierit, nach dem Chemiker Berthier benannt ten dinger. Berthier hat das Mineral bestimmt (1827) und ? i dingerit benannt; da diesen Namen aber schon ein anderes Mineral rte, so gab Haidinger obigen Ramen. Berthier analysirte die rietät von Chazelles in Auvergne. Breithaupt entdeckte das Misal (1835) bei Bräunsdorf in Sachsen und diese Barietät wurden Rammelsberg (1837) analysirt, von Hauer und Sachur. Die allysen führen wesentlich zu der Mischung: Schwesel 30,14, Antimon, 67, Eisen 13,19.

Arsendyrit, ein arsenikaltiger Pyrit, Arsenikses, Mißpidel. ei Cronstedt (1770) heißt er Arsenicum serro sulphurato minelisatum. Gistließ, Rauschgelbkieß indem bemerkt wird, daß beim Rösten Rauschgelb (Operment) gebe. Die ersten Analysen sind en Thomson und Chevreul (1812) und Stromeher (1814). Nach esen Analysen hat Berzeliuß die Formel Fe S² + Fe As² ausschen Inalysen hat Berzeliuß die Formel Fe S² + Fe As² ausschellt, welche sich den Resultaten gut anschließt und durch spätere knalysen von Plattner, Weidenbusch, Freitag u. a. bestätigt vorden ist. Danach ist die Mischung: Schwesel 19,60, Arsenik 46,08, Sisen 34,32.

Die Arpstallisation ist zuerst von Haup bestimmt worden, dann von Bernhardi, Mohs, Phillips, Breithaupt u. a.

Hieher gehört Breithaupt's Plinian, nach Plinius benannt. — Einiger Arsenophrit enthält einen kleinen Theil Eisen durch Robalt vertreten, Hahes hat einen solchen nach dem Mineralogen Dana — Danait benannt; Renngott hat (1853) gezeigt, daß er die Arhitallisation der kobaltsreien Barietät habe. — Aus dem Arsenophrit wird durch Rösten und Condensiren der Dämpfe in den sogenannten Gistsängen der größte Theil der technisch in der Glassabrication, Färsberei ze. gebrauchten arsenichten Säure gewonnen, in Sachsen jährlich gegen 3000 Centner, in Niederschlessen 2500—2800 Ctr., in Oesterzreich 900 Centner.

Siehe ben anschließenden Glaukobot beim Robalt.

Lölingit, nach bem Fundorte Löling in Kärnthen, benannt von Haidinger. Arotomer Arsenikkies von Mohs, Glanzarsenikkies, Leucophrit — Ist krystallographisch von Jameson und Mohs

(1820 und 1824) bestimmt worden. Dumenil hat (1820) eine Barietät von Zinnwald analysirt, Hoffmann (1833) genauer die Barietät von Reichenstein in Schlesien, und v. Meher (1841) dieselbe,
Scheerer noch eine von Sätersberg in Norwegen (1841). Andere Analysen sind von Behnke, Illing und Weibenbusch.

Scherer hat dafür die Formeln Fe² As³ und Fe As² aufgestellt, jene für den Ries von Reichenstein, diese für den von Sätersberg, Schladming, Andreasberg.

Fe² As³ = Arsenik 66,8, Gisen 33,2.

Fe As2 = Arsenik 72,48, Gisen 27,16.

Die erstere Mischung führt bei Kenngott den Namen Lölingit, die letztere den Ramen Sätersbergit.

· Manganverbindungen.

Braunsteinarten. Der name Braunstein kommt schon im 15. Jahrh. bei Basilius Balentinus vor und wurde ein Gisenerz barunter verstanden, welches man zum Klären des Glases brauchbar erkannte. So Agricola um die Mitte des 16. Jahrh., Camillus Leonardus, Michael Mercati 2c. Es wird von diesen bemerkt, daß die Glasmacher das betreffende Mineral Manganes nennen. Erst Pott zeigte (1740), daß das Gisen nicht zu ben Bestandtheilen des Braunsteins gehöre; Cronstedt zählte ihn (1758) zu den Erdarten, Raim aber stellte (1770) ein blaulichweißes brüchiges Metall baraus her. Scheele kam (1774) mit genauen Untersuchung ebenfalls auf ein eigenthümliches Metall im Braunstein, und Gabn reducirte es. Es wurde Braunsteinmetall, nach Bergmann Magnesium, bann auch Manganesium genannt, und um 1808 ber abgefürzte Name Mangan von Klaproth in Aufnahme gebracht. Schon Scheele hatte mehrere Braunsteinarten untersucht und dabei (1774) die Barpterde entbeckt. Klaproth hat den Phrolusit aus Mähren und den Manganit von Ilefeld am Harz analpsirt, die genauere Kenntniß ber natürlich kommenden Manganophde datirt aber erst vom Jahre 1829, wo Hais 1 ger und Turner gemeinschaftlich mineralogisch und chemisch das handene Material prüften und sonderten. Es ergaben sich daraus Species Phrolusit, Braunit, Hausmannit, Manganit und Psiloslan.

Pyrolufit, von zoe, Feuer, und Lovo, waschen, weil er eisentige Gläser im Feuer entfärdt. Graubraunsteinerz. Weichsaunstein Hausmanns. Die Analysen von Berthier (1833), irner (1829), Scheffler u. a. führen zu der Formel Un = angan 62,8, Sauerstoff 37,2.

Die Arhstallisation wurde von Haidinger bestimmt. Den reinen prolusit hat erst Breithaupt (1844) kennen gelehrt und Plattner alhstrt. Breithaupt hat ihm den überslüssigen Ramen Polianit in voleevos, grau, gegeben. — Der Phrolusit und Manganit sind hnisch die wichtigsten Ranganerze. Thüringen, Sachsen, Mähren 20.

hensmennit, nach dem Mineralogen Fr. L. Hausmann, beinnt und bestimmt von Haidinger und Turner. Schwarzer raunstein. Schwarzmanganerz. Die ppramidalen Arpstallend zuerst von Hauh und Mohs beschrieben worden. Nach den nalhsen von Turner (1827) und Rammelsberg (1842) ist er Mn = Manganoryd 69,03, Manganorydul 30,97. — Harz, hüringen.

Brannit, nach dem Rammerrath Braun in Gotha, benannt und estimmt von Haidinger, analysist von Turner (1829), Tönsiger und Damour, ist Un = Mangan 69,23, Sauerstoff 30,77. Die Krystallisation ist von Haidinger und Descloizeaux bestimmt orden. — Elgersburg in Thüringen, St. Marcel in Piemont 2c.

Renganit. Graubraunsteinerz zum Theil. Bon Arfvedson nalhsirt (1819), von L. Gmelin und Turner. Die Analhsen ihren zu der Formel Mn A = Mangan 61,96, Sauerstoff 27,53, Basser 10,51.

Die Arpstallisation ist von Haup, vollständiger von Dobs und aidinger bestimmt worden.

Hieher gehört als mehr ober weniger verunreinigte erdielt der sogenannte Wad, englisch für Watte, wahrscheinlich wie Grorvillith Berthiers (1833) nach dem Fundorte Grorvillith Berthiers (1833) nach dem Fundorte Grorvillichten Mahenne benannt, und der Narvicit, nach dem Warwissere von Phillips benannt (1830) und ansangs webesonderes Manganoryd betrachtet. Breithaupt hat (1844) baß der Manganit allmählig in dieses Mineral übergeht, war Theil des Manganoryds in Peroryd umgewandelt wird oder dasselbe ein Gemenge der beiden Species.

Philomelan, von pelog, tahl, und pelag, schwar. Tom Haiber, schwarzbraunsteinerz zum Theil. Etcienstein Werners. Turner analysirte (1829) den Pron Schneeberg und Romaneche, wonach er wesentlich: Ramorybul 70, Sauerstoff 7,3, Baryterde 16,4, Wasser 6,2. Fucilifirte (1831) einen Pfilomelan aus dem Bayreuthischen, in er die Baryterde durch Kali vertreten sand (4,5) und einen selt Baryterde und Kali von Gh, Departement Haute Savne, hat Etchuch analysirt, einen kalihaltigen von Imenau hat serner is bruch analysirt, andere wurden von Scheffler, Rammelischnabel 2c. untersucht, ohne daß man dis jetzt sicher wire. Mangan vollständig als Peroryd oder auch als Oryd und enthalten und ob das Wasser wesentlich ist.

Ob der Renkirchit, nach dem Fundorte Reukirchen im Gistenannt, und analysirt von Muir (1835) eine selbstskändige der oder ein Gemenge von Hämatit und Manganit, bedarf noch weiteren Untersuchung.

Aupfermanganerz. Beschrieben von Breithaupt (1818) meterst analysirt von Lampadius, welcher außer dem Mangrist 13,5 Rupferoryd angiebt. Dasselbe Mineral (von Schladenwill Böhmen) wurde von Kersten (1833) analysirt, welcher 4,8 kirtryd und 20,10 Wasser außer dem Manganoryd fand. Sine Kritvon Kamsdorff gab nach Böttger und Rammelsberg (1842)

cent Rupferoxyd und 15 Procent Wasser. Das Mineral scheint wasserhaltige Verbindung von Manganperoxyd und Rupferoxyd zu , bedarf aber noch näherer Untersuchung.

Dialogit, von Teadoph, Auswahl. Bei Beudant Diallogit, anganspath. Rhodochrosit Hausmanns. Berthier anarte (1824) Barietäten von Naghag mit 90,5 Procent kohlensaurem anganozydul und von Freiberg mit 82,2 Procent, Strome per sand (333) in dem Dialogit von Kapnik 89,9 Mangancarbonat. Die norsele Mischung ist: Kohlensäure 38,6, Manganozydul 61,4. Gewöhnsh ein Theil des Mn durch Ca, Fe und Mg vertreten.

Die Krystallisation ist von Mohs und Breithaupt bestimmt orden.

Huaud entdeckt, von Dufrenop krhstallographisch untersucht und nalpsirt (1829). Genauere Analysen hat Damour (1854) geliefert ub ist danach die Mischung wesentlich: Phosphorsäure 39,14, Manancydul 40,20, Eisenorydul 8,27, Wasser 12,39. — Die Krhstallisation ist (1858) aussührlich von Descloizeaur bestimmt worden.

Rhobenit, von codor, die Rose, in Beziehung auf die Farbe bernannt von Beudant. Werners Manganspath zum Theil. Rother Mangansiesel. Die erste genauere Analyse ist von Berzelius (1815). Sie giebt die Formel eines Manganaugits, wonach: Kieselzerde 46,81, Manganorydul 53,19, septeres gewöhnlich zum Theil durch Ca, Mg, Fe vertreten. Die von Berzelius analysirte Barietät war von Langdanshytta in Schweden, Sbelmen hat (1846) ähnliche von Algier und St. Marcell in Biemont analysirt. — Hieher der Bajsebergit von Bajsberg in Schweden, analysirt von Igelström (1851). Bustamit, nach dem General Bustamente benannt von Brongeniart und zuerst analysirt von Dumas (1826), dann von Ebelmen (1846), ist ein Rhodonit mit 15 Procent Kalterde. Tetala in Mexiko.

Fowlerit, von Franklin in Neu:Jersey, ist zuerst, eine zersetzte Barictät, von Thomson, dann von Hermann (1849) und von Rammelsberg (1853) analysirt worden und ist ein Rhodonit mit

5—5,8 Procent Zinkoppd. Thom son hatte kein Zinkoph gind Die Krystallisation des Rhodonit hat G. Rose bestimmt. In Fowlerit Thomson, Tamnau und Breithaupt. Die des Pajsbergit hat Dauber (1855) beschrieben und gezeigt. Die Rhodonite überhaupt mehr mit dem Babingtonit als mit der issomorph sehen. Dagegen hat Dana die Aehnlichkeit mit in durch eine andere Deutung der Flächen hervorgehoben (1855).

Hermannit, nach dem ruffischen Mineralogen und Chemizmann benannt (Renngott). Bon Hermann (1849) ander von Schlieper (1854). Hat die Mischung des Rhodonits, wie Krhstallisation des Amphibols und ist nach Hermann unter la spaltbar. Sterling und Cummington in Massachusetts, werd Rammelsberg Cummingtonit nennt, ein Rame, welcher auch für eine Barietät von Anthophplit gebraucht wurde.

Tephroit, von respect, aschfarbig, benannt und bestie Breithaupt (1832), Anhydrous Silicate of Manganese von son, welcher ihn zuerst (1835) analysirt hat. Er wurde serner wir melsberg analysirt (1845). Die Mischung ist die eines Mangaliths: Rieselerede 30,57, Manganorydul 69,43. — Gelatinirt. — in Neu-Jersey. Die Krystallisation ist nicht genau gesannt, nach haupt soll sie, abweichend von der des Chrysolith, quadranie

Bon ähnlicher Mischung, aber mit der Hälfte Manganopt: die andere Hälfte Eisenoppbul, ist der Anehelit, nach dem Endagor v. Anebel, benannt von Döbereiner (1818), welche (von Ilmenau) analysirte. Eine ähnliche Barietät von Inneren in Schweden hat (1853) A. Erdmann analysirt.

Ein Silicat von der Formel Mn 2 Si hat Thomson Trigenannt (1832). Es kommt nach ihm zu Franklin vor.

Gemenge der vorhergehenden Mangansilicate, besonders der den den den Dumenil und Brazilien den Dumenil und Brazilien (1819) analysirt und von Germar (1819) und Jasche (1838) besonderen Namen belegt worden: Hodropit, Photisit, in mangan, Diaphorit, Allagit.

Berzelin, von St. Marcel in Piemont benannt von Beubant.
Berzelius und Ewreinoff (1841) analysirt; eine andere etät von Tinzen in Graubündten wurde von Berthier (1832)
Schweizer (1842) analysirt. Die Analysen weisen auf ein Silicat von der Formel An 3 Si und An 5 Si hin. — Gelatinirt.

Durch Zersesung und Drydation scheinen dergleichen wasserhaltige Licate zum Theil entstanden zu sehn, wie Klaproth (1807) eines er Rlapperud in Dalesarlien, und Bahr einige (1850) ebenfalls aus Hweben analysirt hat. — Schwarzer Mangantiesel. — Hieher Sirt auch der Stratopeit von Pajsbergs Gisengrube in Schweden, Lichen J. Jgelström (1851) analysirt hat. Ferner der (thonerdes Liege) Rarpholith Werner's (1817) von Schladenwald in Böhmen, elchen Steinmann, Stromeyer und Hauer analysirt haben.

Selvin, von Hlog, sonnengelb, benannt von Werner (1816). Sie erste Rachricht davon nebst einer Beschreibung theilte Wohs mit 1804) und stellte es als Anhang zum Granat. Freiesleben beschrieb es ebenfalls (1817): Wurde zuerst von A. Vogel (1820) aralysirt; die Analyse giebt keine Berillerde, keinen Schwesel und den Behalt an Manganoryd nur zu 3,75 Procent an. Eine genaue Analyse zur der Geneuer Analyse analysirten den Heldin von Schwarzerberg. Eine neuere Analyse von Rammeldberg (1854) mit einem Heldin aus dem Zirkonspenit von Norwegen stimmt mit Gmelins Analyse überein. Nach seiner Berechnung ist die Mischung: Rieselerde 33,18, Berillerde 13,59, Manganorydul 33,90, Eisenorydul 3,88, Schwesel 5,74, Mangan 9,71.

Matandin von Beubant. Manganglanz. Manganblende. Schwarzerz. Zuerst von Müller von Reichenstein erwähnt (1784) und von Bindheim untersucht (1784), welcher Mangan, Schwesel, Eisen und Rieselerde sand. Rlaproth analhsierte ihn (1802) und nahm das Mangan als Orydul, ebenso Bauquelin; Arfvedson bestimmte (1822) die Mischung zuerst als Mn = Schwesel 37,21, Mangan 62,74. Bergemann hat (1857) den in Puebla in Mexiko vorkommenden Alabandin untersucht, welcher früher von del Rio

analpsirte ihn (1834) und fand nur 21,6 Ceropybul, bagegen 15,22 Thonerbe, 15,1 Gisenopybul und 11,08 Kallerbe.

Bergelius bemerkt, daß Stromepers Analyse mit der bes Cerin und des Orthit übereinstimme, daß letterer aber Pttererde enthalte. Hisinger hatte (1811) ein Mineral von Ribbarhytta in Schweben Cerin genannt, bessen Analyse nahezu dieselben Resultate gab wie die des grönländischen Allanit von Stromeher und dasselbe war der Fall mit bem (1815) von Berzelius analyfirten Mineral von Finbo in Schweben, welches er Orthit, do Gog, gerade, wegen der gerade linigen Form, benannte und worin er 3,44-3,8 Procent Nttererbe fand. Bu letterem gehört auch beffen Phrorthit (1818) von Kararfvet bei Fahlun, welcher ein unreiner mit kohligen und bituminden Substanzen gemengter Orthit ist, der Rame von mog, Feuer und Orthit, Feuer-Orthit, weil er sich beim Erhipen vor dem Löthrohr entzündet und verbrennt. Scheerer hat alle biese Mineralien (1840) wiederholt analyfirt (De fossil. Allanit, Orthit, Cerin, Gadolinitque natura et indole. 1840) und gezeigt, daß ihre Mischung durch eine gemeinschaftliche Formel ausgebrückt werben kann. Bon krhstallographischer Seite zeigte G. Rose (1833) auch die Uebereinstimmung des Cerins mit dem Allanit, dessen Form er als rhombisch erwies. Haibinger hatte sie nach Rose's Ansicht beim Allanit durch abnorme Flächenausdehnung für klinorhomboidisch gehalten.

Hermann analysite (1848) zwei hieher gehörige Mineralien, ben sogenannten Bucklandit von Werchoturje, nach G. Rose (1837) mit der Athstallisation des Epidot, und den sogenannten Uralorthit welchen er bereits (1841) und v. Schubin (1842) analysirt hatte. Sie führten zur Orthitsormel und eine mit Auerbach gemeinschaftliche Untersuchung stellte heraus, daß diese Mineralien mit dem Epidot oder Bistazit isomorph sehen, ein Resultat, zu welchem auch v. Kosschar ow (1847) durch eine ausschliche Untersuchung der Arhstale des Uralorthit gekommen war. G. Rose hat hierauf (1852) die Arhstalle des Cerin von Bastnäs wiederholt untersucht und un ihnen ebenfalls die Epidotschstallisation gesunden und sich überzeugt, daß ihre Zwillings-

Alaproth gab im Gerit an: Rieselerbe 34,0, Ochroiterbe 54,5, orph 4,0, Wasser 5,0. Hisinger fand: Rieselerbe 18,00, Cerosph 5,0, Eisenogybul 1,80, Kall 1,25, Wasser 9,60. — Hermann Lessirte ihn (1843) und fand wesentlich: Rieselerbe 16,06, Cerosphul 55, Lanthanogyb 33,38, Wasser 9,10. — Nach ihm wäre letztere Toung und die von Klaproth gesundene zwei verschiedenen Species 5,2 Hörend.

Th. Kjerulf (1853) und Rammelsberg (1859) haben nur — & Lanthan: und Didhmorph gefunden, nach letterem ist die Mischung veinen Cerfilicats: Rieselerbe 20,84, Cerorphul 73,07, Wasser 6,09.
Priddarhytta in Westmannland in Schweden.

Tritmit, von rastromog, breisach zerschnitten, weil das Mineral Trix Zerschlagen des Muttergesteins Dreiede bildet; benannt und der Von B. H. Weibhe und N. J. Berlin (1851). Dieser der Fordes (1856) haben ihn analysirt. Sie sanden: Rieselerde D—21, Cerogyd 38—40, Lanthanogyd 12—15, Rall 4—5, Glüherlust 8 Procent, Zinnsäure und Wolframsäure 4, Thonerde, Tallede, Eisenogydul x. — Die Mischung ist noch nicht sicher zu berechnen ind ebensowenig ist die tetraedrische von Weibhe angegedene Krystalle von süch diese nach Fordes dem Thorit, die Krystalle aber dem Orangit ähnlich sind. — Lamö bei Brewig in Rorgen.

Allanit, nach dem schottischen Mineralogen Allan,-benannt und veschrieben von Thomson (1810). Der Allanit wurde zuerst von Gisele in Grönland ausgesunden. Das Schiff, mit welchem er seine vaselbst gesammelten Mineralien nach Ropenhagen schickte, wurde unterwegs von einem englischen Caper genommen und dessen Ladung zu Leith in Schottland verlauft. Allan brachte die Mineralien an sich und ersante an dem darunter besindlichen Kryolith, daß sie aus Grönland sehen. Thomson analysiete dann das Mineral, welches er Allanit nannte. Haidinger beschrieb (1825) die Krystallisation.

Die Analyse Thomsons gab: Rieselerde 35,4, Thonerde 4,1, Ceropybul 31,4, Gisenopybul 22,8, Rallerde 9,2. Stromeyer Lanthan, Dibym 26,56, Kalk 19,07, Talkerde 0,75, Eisenoryd 1,83, Natrum 2,87, Kali 0,52, Wasser 8,90. Nach Grey und Dufrenop hat er die Form des Epidot und wird von Hermann als Titans Orthit zu den vorhergehenden Mineralien gestellt. Lammaskar in Norwegen.

Thewlinit, nach dem russischen General Tschewkin benannt und bestimmt von G. Rose (1839). Nach einer unvollständigen Anaslyfe hielt ihn Uley (1843) für Allanit, er hatte die Titansaure überssehen, auch das Lanthanoryd. Schönlein hatte diese schon (1842) bestimmt, die Titansaure zu 1,65 Procent, das Lanthanoryd zu 6,9 Procent. Hose gab im Jahr 1844 eine vollständige Analyse dieses sehr seltenen Minerals: Rieselerde 21,04, Titansaure 20,17, Eisensophul 11,21, Cerorydul (La, Di) 45,09, Kali 3,50, Manganorydul 0,83, Talkerde 0,22, Kali 0,12. — Jimengebirg im Ural.

Bedenit, nach dem Fundort Boden in Sachsen, benannt von Preithaupt, entdeckt und bestimmt von Rerndt (1848). Seine Analyse gab: Kieselerde 26,12, Thonerde 10,33, Eisenogydul 12,05, Manganogydul 1,62, Pttererde 17,43, Serogydul 10,46, Lanthanogyd 7,56, Kalk 6,32, Talkerde 2,34, Natrum 0,84, Kali 1,21, Wasser 3,02.

Muromentit, nach dem Fundorte Rauersberg bei Marienberg in Sachsen, benannt und bestimmt von Kerndt (1848). Nach seiner Analyse: Rieselerbe 31,09, Berillerde 5,51, Thonerde 2,35, Eisenoxydul 11,23, Manganoxydul 0,90, Pttererde 37,14, Ceroxydul 5,54, Lan: thanoxyd 3,54, Ralf 0,71, Talkerde 0,42, Natrum 0,65, Rali 0,17.

Monait, von $\mu o \nu a \zeta \omega$, einzeln sehn, wegen des seltenen Borkommens, benannt und krystallographisch bestimmt von Breithaupt
(1829), Kersten hat ihn, Varietät von Ural, (1840) analysirt und
fand: Phosphorsäure 28,50, Ceroryd 26,00, Lanthanoryd 23,40, Thorerde 17,95, Zinnoryd 2,10, Manganorydul 1,86, Kalkerde 1,68.
Weiter analysirte ihn Hermann (1844), giebt das Ceroryd zu 40
Procent, das Lanthanoryd zu 27,41 an, sand aber keine Thorerde.
Wöhler und Berzelius (1845) bestätigten die Thorerde, deren Gegenwart Hermann (1847) abermals verneinte. Shepard hatte ein

ngen und unvollsommene Begränzung ihn früher zur Annahme des ibischen Spstems veranlaßt hatten. Die Epidotsorm hat serner dner (1850) am Allanit von Schmiedeseld im Thüringerwald, fft (1856) am Orthit von Weinheim in Baden und A. v. Rorsställe (1857) an dergleichen Arhstallen von Laurinkari in Finns deobachket.

v. Roffcarow zeigte (1858), daß auch der von ihm (1847) nach n Fürsten P. B. Bagration — Bagrationit benannte Orthit r Achmatowsk hieher gehöre und sich baburch auszeichne, daß er ht wie die meisten andern Allanite, Orthite und Epidote an seinen pstallen in der Richtung der Orthodiagonale ausgebehnt sep. ermann hat (1848) zuerst die früher nicht beachtete Bestimmung n Eisenoxyd und Eisenoxydul am Uralorthit vorgenommen und ammelsberg die Ansicht ausgesprochen, daß das normale Mineral Afferfrei seh: Mit Rüdsicht auf Fe und Fe analpsirt er (1849) ben Manit von Hitterve und (1850) einen Allanit von Cast Bradford in hefter : County in Bennsplvanien, andere Analysen haben geliefert: Bergmann, (1851), Zicau (1852), Streder (1854), Genth and Repfer (1855), Forbes und Dahll (1855 etwas zersezze Krhtalle von Arendal), Mendelejef (1858), Zittel (1859). Rams nelsberg kommt, wie auch Genth zum Theil, bei seinen Berech? nungen der dazu geeigneten Analhsen zu dem Schlusse, daß die Michung der Allanite allgemein durch die Granatformel R 3 Bi + A Bi oder wie er schreibt durch 3 R 2 Si + R 2 Si 3 ausgebrückt werden lönne.

Hieher gehört der Torrelit von Sussex County in Reu-Jersey welchen Renvick (1825) analysirt und nach Dr. Torreh benannt bat. — Thomson hat einen Riobit so benannt.

Ein zersetzter Allanit scheint der Xanthorthit von Bahr (1845) zu sehn, welcher 11,46 Wasser enthält. — Erikberg in Schweben.

Hierschließt sich an: ber Mosanbrit, nach Mosanber benannt und entbedt von A. Erdmann (1841). Er wurde von J. Berlin (1853) anatysit: Riefelerde 29,93, Titansäure 9,90, Oryde des Cer, Lanthan, Didym 26,56, Kalk 19,07, Talkerde 0,75, Gienerd :- Matrum 2,87, Kali 0,52, Wasser 8,90. Nach Grey und Tritte hat er die Form des Epidot und wird von Hermann als der Orthit zu den vorhergehenden Mineralien gestellt. Lannater Nortvegen.

Thewsinit, nach dem russischen General Tschewsin ker und bestimmt von G. Rose (1839). Nach einer unvollständer lisse hielt ihn Uley (1843) für Allanit, er hatte die Titansure sehen, auch das Lanthanopyd. Schönlein hatte diese iden bestimmt, die Titansäure zu 1,65 Procent, das Lanthanopy und Brocent. H. Rose gab im Jahr 1844 eine vollständige Analysischer sehre Minerals: Rieselerde 21,04, Titansäure 20,17. oppdul 11,21, Ceropydul (La, Di) 45,09, Ralf 3,50, Ranger 0,83, Talkerde 0,22, Kali 0,12. — Ilmengebirg im Ural.

Bodenit, nach dem Fundort Boden in Sachsen, benam: Breithaupt; entdeckt und bestimmt von Kerndt (1848). Unalpse gab: Rieselerde 26,12, Thonerde 10,33, Gisenoppul Manganoppul 1,62, Pttererde 17,43, Ceroppul 10,46, Lami: 7,56, Kali 6,32, Talkerde 2,34, Natrum 0,84, Kali 1,21, Bask: i

Muromsnitt, nach dem Fundorte Mauersberg bei Narientschaffen, benannt und bestimmt von Kerndt (1848). Rack Analyse: Rieselerbe 31,09, Berillerde 5,51, Thonerde 2,35, Circultum 11,23, Manganorydul 0,90, Pttererde 37,14, Serorydul 5,54. Thonoryd 3,54, Ralf 0,71, Talkerde 0,42, Natrum 0,65, Ralf

Konazit, von μ ovézo, einzeln sehn, wegen des seltena strommens, benannt und krystallographisch bestimmt von Breiter: (1829), Kersten hat ihn, Barietät von Ural, (1840) analysin kand: Phosphorsäure 28,50, Cerogyd 26,00, Lanthanogyd 23,40, kerde 17,95, Zinnogyd 2,10, Manganogydul 1,86, Kalsend 1. Weiter analysirte ihn Hermann (1844), giedt das Gerogyd is Procent, das Lanthanogyd zu 27,41 an, sand aber keine Krenk Wöhler und Berzelius (1845) bestätigten die Thorerde, das Genward Hermann (1847) abermals verneinte. Shepard hatt st

n ihm (1837) analysites Mineral von Norwich in Connecticut dwarsit genannt, nach dem Gouverneur Edwards. Er sand osphorsaures Ceroxyd und 7,7 Procent Zirkonerde, aber kein Lanzanoryd und keine Thorerde. G. Rose zeigte dann (1840), daß die installe dieses Minerals mit denen des Monazit übereinstimmen und rach die Gleichartigkeit beider Mineralien aus, woraus Shepard ine Untersuchung wiederholte und nun Lanthanoryd und Thorerde Wischungstheile angab, die Zirkonerde aber von beigemengtem Zirzen berleitete. J. Brooke beschrieb (1831) als eine neue Mineralienziens den von ihm benannten Mengit, nach dem Mineralienzändler Menge benannt, der ihn bei Miask gefunden hatte. I. Rose zeigte (1838), daß dieser Mengit nichts anderes sep als Ronazit.

Der Eremit, von equila, Einsamkeit benannt, wurde von utton vom Nale-College in New Haven (1836) zu Watertowne in onnecticut entdeckt und von Spepard für ein Fluortitanat gehalten, ana, der die Arhstallisation bestimmte, vereinigt ihn (1843) ebenfalls it dem Monazit. — Nach Ischau (1856) ist auch der von Forbes nd Dahll (1855) benannte Urdit von Arendal Monazit.

Damour giebt (1857) in einer Analhse eines Monazits von Ebico in Antioquia keine Thorerde an, übrigens: Phosphorsäure 29,1, keroxydul 46,4, Lanthanoxyd 24,5. Das Vineral bedarf einer weiseren chemischen Untersuchung.

Die Krhstallisation ist außer von Breithaupt, G. Rose und Dana noch ausführlich von Descloizeaux und Zschau beschrieben vorden.

Monazitoid benannte Hermann (1847) ein ähnliches Mineral von Miast, welches nach seiner Analyse besteht aus: Phosphorsaure 7,94, Tantalsäure 6,27, Cerogydul 49,35, Lanthanogyd 21,30, Kalt 1,50, Wasser 1,36.

Arpholith, von soustos, versteckt, verborgen, weil er im Apatit von Arendal versteckt ist und erst erscheint, wenn dieser in Salpeteräure aufgelöst wird. Benannt und bestimmt von Wöhler (1846). Rach seiner Analyse, sowie nach einer übereinstimmenden wa E: (1849) ist er wesentlich: Phosphorsäure 30,47, Ceropbul 69,53

Perisit, nach einem Herrn Paris benannt von Bunien. Dieses Mineral wurde zuerst als eine eigenthümliche Spain Medici Spada ersannt, welcher im Jahr 1835 einen kon dem Colonel Acosta, von Muso bei Santa-ze de Vogez-schielt, wonach ihn Medici-Spada Musit nannte. Bunier: lysirte ihn und fand wesentlich Rohlensäure 23,70, Cerozwal (L. 59,12, Fluorcalcium 13,95, Wasser 3,23.

Die Arhstallisation ist von Bunsen und Descloizen: stimmt tworden.

Aluscerit. Berzelius hat (1818) ein Fluorcerium ber analysirt und hisinger ein anderes von der Basinäsgrube kerdarhytta in Schweden (1838). Berzelius giebt auch and das sich dort auf Cerit ein Anslug von kohlen faurem Ceris gefunden habe. Diese Mincralien sind sehr wenig gesannt—erwähnte kohlensaure Cerosydul ist nach Mosander und her kohlensaure Lanthanogyd.

Lanthanit von Haidinger benannt, wurde von B. P.:

(1853) beschrieben. W. Dickenson hatte es in einem Galrebei Bethlehem in Lehig-County in Pennsplvanien entdeck. Rei Analyse von Smith besteht es aus: Roblensäure 22,58, Lanthanien (Di) 54,90, Wasser 24,09. Uebereinstimmend ist die Analyse w. A. Genth (1857).

Anhang. Verbindungen mit organischen Sante.

Mellit, von uele, Honig, wegen der Farbe, benannt von heite — Honigstein Werners. Von Werner zuerst bestimmt. Alaproth (1799) analysirt, nachdem Lampadius und Abid. Mischung unrichtig bestimmt und Lampadius die Thonerde übalde hatte. Klaproth entdeckte darin eine eigenthümliche Saur, heit

reigsteinsäure, nun Mellitsäure, nannte. Seine Analyse gab: Melzäure 46, Thonerde 16, Wasser 38. Die Analyse wurde von Wöhze (1825) wiederholt, welcher 41,4 Millitsäure, 14,5 Thonerde und "1 Wasser fand. — Die Krystallisation wurde zuerst von Haup bermmt, kleine Winkeldissernzen fanden Breithaupt, Phillips, zu pffer. — Artern in Thüringen, Bilin in Böhmen 20.

Oxalith, nach ber Dzalsäure benannt von Hausmann. Entscht und zuerst analysirt von Mariano de Rivero (1821), genauer en Rammelsberg (1840). Rach bessen Analyse: Ozalsäure 42,40, isenoxydul 41,13, Wasser 16,47. — Rariano de Rivero hatte Riveral Humboldtin genannt. — Rolosoruk in Böhmen.

Wenig bekannt sind die Verbindungen von oralsaurem Kalk, welche brooke, von unbekanntem Fundort, beschrieben (1840) und Sandall nalpsirt hat. Brooke und Miller haben diese Species nach W. Bhewell — Whewellit benannt. — v. Liedig hat (1853) eine ihnliche Verbindung Thierschit benannt, nach Fr. v. Thiersch, velcher sie als Ueberzug an einer Marmorsäule des Parthenon gesunden hatte.

Zersetzungsproducte und Ausscheidungen von Organismen, Steinund Braunkohlen, Asphalte, Naphtha, Bernstein 2c. gehören nicht zu den Mineralien, werden aber gewöhnlich im Anschluß an diese besprochen.

Man unterscheibet der Mischung nach folgende Species oder Gruppen von Species:

Roblen.

Anthracit, von & Doaf, Rohle. Rohlenstoff mit wenig Wassersstoff und Sauerstoff, von Regnault, Jaquelin, Schashäutl, L. Gmelin, Karsten u. a. untersucht. Amorph. Werners Glanziohle und Rohlenblende. — Die bedeutendsten Anthracitlager sinden sich in Pennsplvanien, wo sie 1791 von einem Jäger, Namens Ginter, entdeckt, aber erst 1825 ausgebeutet wurden. Im Jahr 1847 betrug die Ausbeute 60 Millionen Centner. Diese Anthracite sowie viele

Hier schließt sich der wesentlichen (emphrischen) Zusammensehung nach ein Theil der Naphtha an, bei den Griechen rapdag, für Erdöl. — Steinöl, Petroleum. — Berühmte Naphtha Duellen sinden sich bei Baku am Kaspischen Meere, in Persien, Oftipdien x. Die Naphtha von Rangun in Ostindien enthält nach Gregory Parassin. Ich habe es nach früheren Andeutungen von Fuchs und Buchner auch im Erdöl von Tegernsee gefunden.

Schererit, nach dem schweizerischen Oberst v. Scheerer von Stromeher (1827) benannt. Von Macaire-Prinsep (1829) analysirt, wonach die Mischung C² H⁴ zu sehn scheint = Rohlenstoff 75, Wasserstoff 25. — Klinorhombisch. — Uznach bei St. Gallen.

Erbharge.

2. Berbindungen von Roblenftoff, Bafferftoff und Sauerftoff.

Middletonit, nach dem Fundorte Middleton bei Leeds, von Johnston (1838) benannt und bestimmt. Nach seiner Analyse C 20 H 11 O = Rohlenstoff 86,33, Wasserstoff 7,91, Sauerstoff 5,76. Amorph.

Copalin nach Hausmann. Nach der Analyse von Johnston (1839) C 40 H 33 O = Rohlenstoff 85,41, Wasserstoff 11,74, Sauers stoff 1,85. — Amorph. Highgate Hill bei London.

Retinit, von jorten, Harz. Retinasphaltum, nach Hatchett (1804), welcher dieses Erdharz bestimmte. Seine Analyse gab: Begestallisches Harz 55, Bitumen 41, erdige Theile 3. Amorph. Zuerst bevbachtet von Dr. Milles bei Devonshire.

Ein ähnliches Harz von Halle, von Bucholz analpsirt, und eines von Bovep, von Johnston analpsirt, gab abweichende Resultate.

Ein Retinit Walchowit (Haibinger) aus der Braunkohle von Walchow in Mähren von Schrötter (1843) analysirt, gab C 12 H 9 O = Rohlenstoff 80,99, Wasserstoff 10,11, Sauerstoff 8,90.

Seleretinit, von σχληρός, hart und syrton, Harz, wegen seiner größeren Härte im Vergleich zu ähnlichen Harzen. Analysirt von J. W. Mallet, wonach die Formel C^{10} H 7 O = Kohlenstoff $^{\epsilon 0}$, Wasserstoff 9 , Sauerstoff 10 , Amorph. Wigan in Lancashire.

Inalysen von Araus und Trommsborf C² H = Rohlenstoff 92,31, Basserstoff 7,69. — Arystallinisch. — Uznach bei St. Gallen. Redwiß m Fichtelgebirg.

Phytoretin, von *puddon*, Blatt und *onrivn* Harz, von Forche ammer bestimmt. C⁸ H ⁵ = Rohlenstoff 90,57, Wasserstoff 9,43. Rach Rammelsberg C²⁰ H ¹⁴. — Dänemark.

Teleretin, von rixw, schmelzen, und entlen, Harz. Bon Forche ham mer bestimmt; nach seiner und nach den Analysen von Bromeis, Schrötter, Clark und Baumert ist die Mischung C⁵ H⁴ = Rohlenstoff 88,24, Wasserstoff 11,76. — Klinorhombisch. — Holtegaard in Dänemark, Redwitz (von Bromeis, Fichtelit benannt), Hart dei Gloggnitz in Niederösterreich (von daher von Haidinger Hartit benannt).

Desterit, von özw, reichen und *1065 Wachs, benannt und beschrieben von Gloder, zuerst durch v. Reper von Bukarest (1833) bekannt gemacht. Nach den Analysen von Magnus (1834), Schrötzter (1836), Malagutti u. a. wesentlich von der Mischung des Paraffins, welches von Reichenbach unter den Destillationsprodukten des Holzes (1830) entdeckt wurde.

CH = Rohlenstoff 85,74, Wasserstoff 14,29. — Slanik und Zietrisika in der Moldau.

hieher gehören oder sind nahestehend:

Der Hatchettin, nach dem Chemiker Hatchett von Conybeare benannt und von Johnston (1838) analysirt. — Glamorganshire und Merthyr: Tydvil in Wales. — Ferner ist nahestehend der Branchit von Savi (1842) analysirt von Piria (1855). Aus den Braunkohlen von Monte Baso in Toskana. — Auch ein Theil des sogenannten elastischen Erdpechs oder des Elaterit (von Elekty, die Fichte) kommt nach der Analyse von Johnston (1838) mit der Mischung des Ozokerit überein.

Die frühere Analyse von Henry gab aber ein ganz anderes Resultat und einen Sauerstoffgehalt bis 40 Procent. — Castleton in Derbyshire.

— Ausse in Steiermark. Rach Gümbel auch im Dudcken: Berchtesgaben.

Andere, weniger gekannte fossile Harze sind: Chilmin. Apiopea, Salbe, bestimmt von Germar (1851). Wettin kan Amorph.

Dinit, nach Professor Dini, welcher es ausgesunden, min neghini benannt und bestimmt (1852). Artistallinisch.——

Faibinger bestimmt (1842). Amorph. Oberhart in Deserma

Pianzit, vom Fundort Pianze in Krain, von Haiti: nannt und bestimmt (1844). Amorph.

Pyropissit, von noe, Feuer und nicoa, Pech, weil: stanz durch Erhitzen zu einer pechähnlichen Masse schmilzt. und bestimmt von Kenngott (1850). Amorph. — Beiseischlasse.

Die Asphalte sind Gemische verschiedener Harze und kauspaltog sindet sich schon bei Aristoteles; bei Walleris er als ditumen solidum coagulatum angeführt. Bon Ala Regnault (1837), Ebelmen (1839), Boussingault, Böld chemisch untersucht. Berühmt ist das Borkommen des Asphatodten Meer.

Namenregister der Mineralspecies.

A.

lacenit 622. bicit 591.

brazit 487.

lcabialith 485.

(chat. 432.

(chirit. 592.

(**dmit 469.**

Ibular 450.

lebelit 482

legirin 469.

leschunit 551.

lgalmatolith 500, 503.

504.

lgaphit 420.

(Kanthit 574.

l**i**mit 469.

llabandin 677.

llabaster 416.

llalit 467.

Caun 416.

Aaunstein 417.

Mbin 508.

Mbit 450.

(lexanbrit 532.

Agerit 444.

Maodonit 601.

Uisonit 620.

Magit 676.

Allanit 679.

Mlemontit 542, 581.

Allochrojt 434. 436.

Allomorphit 410.

Allopban 499.

Alluaudit 656.

Almandin 434. 435.

Alftonit 404.

Altait 621.

Aluminit 418.

Munit 417.

Alvit 514.

Amalgam 580.

Amazonenstein 449.

Amblygonit 420.

Amethyft 427. 431.

Amianth 478.

Ammiolit 571.

Ammoniakalaun 416.

Amoibit 629.

Amphibol 470. 471.

Amphigen 446.

Amphodelith 448.

Unalcim 483.

Anatas 554.

Anauxit 500.

Andalufit 460.

Andestin 45%.

Anglarit 656.

Anglestt 608.

Anhybrit 411.

Anterit 652.

Annabergit 631.

Anorthit 447.

Anthophplit 472.

Anthofiberit 662.

Anthracit 685.

Antiebrit 488.

Antigorit 511.

Antimon 540.

Antimonarsenik 542.

Antimonblende 542.

Antimonblüthe 540.

Antimonfahlerz 596.

Antimonglanz 541.

Antimonit 541.

Antimonnidel 631.

Antimonoder 541.

Antimonogyb 540.

Antimonphyllit 540.

Antimonfilber 580.

Antimonfilberblende 576.

Antrimolith 481.

Apatelit 654.

Apatit 419.

Aphricit 524.

Apbrobit 508.

Approfiberit 498.

Apjohnit 417.

Wolom 486.

Apophplit 505. Aquamarin 464. Aräogen 615. Aragonit 401. Arendalit 438. Arfvedsonit 472. Argentit 574. Argillite 499. **Aricit** 487. Artansit 555. Arquerit 580. Arsenichte Saure 538. Arsenit 536. Arsenitalfahlerz 595. Arfenikglanz 537. Arsenitties 671. Arsenikupfer 601. Arsenitmangan 678. Arfeniknidel 630. Arfenikfilberblende 576. Arienit 538. Arsenophrit 671. Möbest 473. Asbest, schillernber 511. **Asbolan** 636. Aspafiolith 445. **Us**bbalt 685. 690. Astrafanit 413. Astrios 526. **Atalamit** 598. Atheriastit 444. Auerbachtt 479. Mugit 468. Aurichalcit 585. Auripigment 537. Automolith 625. Avanturin 431. Axinit 521. Azorit 552.

8.

Babingtonit 474. Bagrationit 680.

Baitalit 468. Baltimorit 511. Barnhardtit 597. Barjowit 443. Barvt 409. Barptharmotom 488. Barptocalcit 404. Basanomelan 668. Bastit 512. Batrachit 476. Baulit 454. Beaumontit 490. Beilstein 474. Belonit 619. Beraunit 657. Berengelit 689. Bergfleisch 474. Bergholz 511. Bergtort 474. Bergirpftall 427. Bergleder 474. Bergmannit 480. Bergöl = Erdöl. Bernstein 689. Berthierit 670. Beryll 463. Berzelit 539. Berzelin 539. 601. Beubantit 441. 658. 664. Braunspath 407. Bieberit 635. Bildstein 500. Bimstein 452. 454. Binnit 599. Biotit 456. 457. Bismuthin 604. Bismuthit 604. Bitterfalz 414. Bitterspath 407. Blätterera 621. Blätterzeolith 489. Blaueisenerz 655. Blaueisenstein 663.

Blauspath 421.

Blei 607. Bleiglang blu Bleigmuni 611. Bleiniere 615. Bleiortode Mi. 614 Bleivitriol 84. Bleiweiß 60. Blende 626. **Blödit** 413. Bodenit 682 Boltonit 476 Rolud 502 Boracit 424. Borar 426. Bornit 597. Borocalcit 43% Boronatrocalci 4: Borfäure 424. Botrbogen 655. Botrpolith 521. Boulangerit 617. **Bournonit** 619. Branchit 687. Brandistt 498. Braunbleierz 6414. Brauneisenstein to Braunit 673. Brauntoble 686. Braunstein 672 Breithauptit 631. Breunerit 408. Brevicit 480. Brewsterit 488. Brochantit 586. Bromargyrit 679. Bromfilber 579. Brongniarbit 57& Brongniartin 412 Broncit 470. Broofit 555. Brucit 516. 534 Bucholzit 46%.

ictlanbit 438. 680.
intrupfererz 598.
iratit 585.
istamit 675.
itownit 448.

C.

ibmium 627.
ibmiumzinkpath 622.
ilamit 472.
ilamin 623.
ilcit 404.
ilcoferrit 657.
ilebonit 609.

alftronbarpt 411. ancrinit 441. antonit 594

aporci<mark>anit 484.</mark> arminspath 665.

arnallit 400.

arneol 432. arrollit 632.

atlinit 503.

avolinit 441. entralaffit 507.

erin 680.

erit 678.

erozydul, fohlensaurei 684.

erussit 608.

ervantit 541.

habasit 484.

balcebon 432.

halcodit 661. halilith 491.

halkanthit 586.

halkolith 602.

halkophpuit 590.

halkophrit 596.

Ehaltofin 593.

Sbalkostibit 600.

Shamoisit 663.

Shanthonnit 645.

Cherotin 611.

Chesterlith 450.

Chiastolith 460.

Chilbrenit 658.

Chiolith 398.

Chiviatit 620.

Chladnit 644.

Shloanthit 631.
Shlorastrolith 483.

Chlorbromfilber 579.

Chlororompileer o*t* Chlorid 401

Shlorit 491. Chloritoid 497.

Chloritspath 497.

Chloropal 662.

Chlorophäit 662.

Chlorophan 397.

Chlorophyllit 445.

Chlorospinell 530.

Chlorfilber 578.

Chondrodit 516.

Chonitrit 498.

Christianit 418. 487.

Chrismatin 690.

Chromeisenstein 665.

Chromit 665.

Chromoder 502.

Chrysoberya 531.

kohlensaures Chrysokoll 592.

Chrhsolith 475.

Chrhsometan 530.

Chrhsopras 432.

Chrysotil 511.

Cimolit 500.

Citrin 431.

Clausthalith 620.

Cleavelandit 451.

Clingmannit 459.

Clintonit 497.

Cluthalith 483.

Coleftin 410.

Columbit 547.

Comptonit 491.

Conducrit 591.

Connelit 593.

Copalin 688.

Copiapit 654.

Coquimbit 654.

Coracit 602.

Cordierit 444.

Cornisch:Binnerz 606.

Cornwallit 590.

Corunbellit 459.

Cotunnit 615.

Couzeranit 444.

Covellin 594.

Crebnerit 591.

Crichtonit 667.

Cromfordit 116.

Cronstedtit 661.

Cuban 598.

Culebrit 572.

Cummingtonit 676.

Cuprit 583.

Cuproplumbit 620.

Chanit 461.

Chanochrom 415.

Chanotrichit 587.

Chilopit 440.

Chmophan 532.

Chprin 438.

D.

Damourit 459.

Danait 671.

Danburit 521.

Dannemorit 660.

Darwinit 601.

Datolith 521.

Davidsonit 465.

Davbn 441.

Dechenit 615.

Degeröit 662.

Deleffit 494.

Delphinit 438.

Delbauzit 657.

Demant s. Diamant.

Dermatin 512. Descloizit 615. Desmin 489. 490. Deweylit 508. Diabochit 657. Diallage 469. Dialogit 675. Diamant 388. Diamantspath 527. Dianit 547. Diaphorit 676. Diaspor 534. Dictroit 444. Dichydrit 588. Digenit 594. Dillnit 502. Dimagnetit 649. Dimorphin 537. Dinit 690. Diopsid 467. Dioptas 592. Diphanit 459. Diploit 448. Dippr 444. Distrafit 580. Distarrit 498. Disthen 461. Domettit 601. Dolomit 407. Dopplerit 689. Dreelit 411. Dufrenopsit 599. 618. Dysluit 625. Dyslytit 644. **Dyfinit** 676. Opsyntribit 504.

E.

Ebelith f. Aebelit. Ebenit 472. Ebingtonit 488. Ebwarbsit 688. Egeran 438.

Eblit 589. Chrenbergit 504. Eis 533. Eisen 636. Eisenapatit 658. Eisenaugit 660. Eisenblau 655. Eisenbranderz 664. Eisenglanz 649. Gisenglimmer 649. Eisenkies 668. 669. Eisenkiesel 431. Eisenorbbul-Alaun 417. Gisenpecherz 658. Eisenrose 668. Eisensinter 664. Eisenspath 651. Eisenvitriol 653. Eläolith 441. Elaterit 687. Electrum 560. Eliasit 602. Embolith 579. Emerplith 459. Embrithit 617. Emmonit 403. Enargit 598. Enceladit 558. Enftatit 469. 473. Ephesit 459. **Epichlorit** 494. Spidot 438. Epistilbit 489. Epsomit 414. Erdharz 686. 688. Erdiobald 636. Erböl 688. Erbpech, elastisches 687. Gremit 683. Crinit 590. Grebbit 447. Erubescit 598. Erpthrin 635.

Exhibit 450.
Esmarki 445.
Euchroit 590.
Euchroit 590.
Euchalpt 518.
Euchnophit 458.
Eugenglan; 577.
Euclairit 581.
Euclas 440. 485.
Eucholith 518. 588.
Euchhoffit 459.
Euchhoffit 459.
Euchhoffit 614.
Eugenit 550.
Euzeolith 490.

7. Färölith 481. Fahlerz 594. Fablunit, barter 4 Faserzeolith 480 Faujasit 486. Fapalit 476. 64. Feberalaun 414. Feldspath 449. Felsöbanyt 418. Fergusonit 549. Ferrotantalit 545 Fettstein 441. Feuerstein 432 Kibroferrit 654. Fibrolith 462 Kichtelit 687. Rieldit 600. Fischaugenstein 🦈 Kischerit 423. Fluocerit 684. Fluß 396. Flußspath 396. Forsterit 476. Fowlerit 675. Franklinit 626. Frankolit 420. Freieslebenit 577

parbit 438. fit 459.

(5). • plinit 477. **st** 686. nit 625. ittit 481. nit 616. izinit 624. nei 621. 623. Yuffit 408. enit 441. bleierz 613. nfquarz 482. ronit 617.

borffit 629. fit 535. intolith 445. ertit 459. nonbin 487. erit 412. ztobalt 633.

era 574. berit 413.

berfalz 413. lobot 633.

folith 444. mer 455.

nagiger 457.

peiagiger 457.

rit 654.

жоЦit 536. mit 485.

nit 438.

t 650.

Goldsilber 559. malgam 564. lit 504. nit 465. rit 624.

enit 662.

matit 471.

Grammit 467.

Granat 484.

Graphit 394.

Graubraunsteinerz 678.

Grauspießglanzerz 541.

Greenodit 627.

Greenovit 557.

Groppit 483.

Groroilith 674.

Groffular 434. 435.

Grunerit 660.

Grünbleierz 609.

Gruneisenstein 656.

Grünerbe 663.

Grunerit 660.

(Suarinit 557.

Guapaquilit 689.

Summierz 602.

Gurolith 507.

Spmnit 508.

Gpps 11. 29. 415.

Gprolith 507.

₽.

paarties 628.

Hafnefjordit 452. Haidingerit 539.

Halbopal 434.

Hallopfit 499.

Halotrichit 417.

Hämatit 649.

Harmotom 487.

Harringtonit 482.

Harrisit 594.

Hartin 689.

Hartit 687.

Hatchettin 687.

Hauerit 678.

Hausmannit 673.

Haupn 519.

Hapbenit 485.

Hapefin 426.

hebenbergit 468.

Hedhphan 610.

Heliotrop 432.

Helminth 498. Helvin 677.

Hemichalcit 600.

Hercinit 530.

Herderit 421.

Hermannit 676.

Herschelit 486.

Heffit 581.

Heteromorphit 618.

Heterosit 658.

Heylandit 489.

Hisingerit 661.

Hitchcockit 611.

Hörnesit 539.

Hoblspath 461.

Holmesit 498.

Holzopal 434.

Holzstein 431.

Holzzinn 606.

Homicklin 597. Honigstein 684.

Hopeit 624.

Hornblei 616.

Hornblende 471.

Hornmangan 676.

Hornsilber 578.

Hornstein 431.

Horottas 626.

Houghit 531.

Hudsonit 468.

Humboldtilith 442.

Humboldtin 685.

Humboldtit -521.

Sumit 517.

Hureaulit 675.

Suronit 445.

Hvalith 434.

Hyalophan 452.

Hpalosiderit 476.

Spazinth 435. 478.

Hydrargillit 535.

Hybroapatit 424.
Hybroboracit 425.
Hybrobolomit 409.
Hybrohämatit 651.
Hybromagnesit 409.
Hybromagnocalcit 409.
Hybrophan 434.
Hybrophit 509.
Hybropit 676.
Hybrosistit 531.
Hybrosistit 622.
Hybrosistit 451.
Hypostilbit 490.

3.

Jackjonit 482. Jabe 447. 474. Jalpait 574. Jamesonit 618. Jarofit 655. Jaspis 431. Jothyophthalm 505. Ibotras 437. Ibrialin 686. Jeffersonit 469. Jenit 659. Jenkinsit 509. Jewreinowit 438. Iglesiasit 608. Ilmenti 667. Ivait 659. Indianit 448. Jodargyrit 579. Jobit 579. Robolith 644. Jodfilber 579. Johannit 603. Johnit 423. Jolith 444. Iridium 564. Iridosmin 564.

Jrit 565.
Jerin 668.
Jttnerit 520.
Junderit 653.
Jwaarit 558.
Jziolith 546.
Jzolpt 690.

A.

Kakoren 657. Ralait 423. Kalialaun' 416. Raliglimmer 457. Ralisalveter 400. Rallbarmotom 486. Ralkspath s. Calcit. Kalkstein s. Calcit. Kaltvolborthit 592. Rallochrom 611. Kalomel 571. Kämmererit 495. Rammties 669. Ramphlit 611. Kanneelstein 435. Raolin 503. Rapnicit 423. Karinthin 472. Rarpholith 677. Rarftenit 412. Kaffiterit 606. Raffiterotantal 546. Rastor 455. Ratapleit 513. Razenauge 431. Reilhauit 557. Renngottit 577. Kerargyr 578. Rerafin 616. Revolith 496. Renotim f. Xenotim. Kibbelophan 667. Rieselgalmei s. Calamin. Rieselmalacit 592.

Riefelmanacz Riefelfinter 🏭 Riefeljinlen 🖖 Kilbridenit ile. Airwanit 196 Alaprothin 122 Alinochler 496. Anebelit 676. Robaltheiding 💯 Robaltt-lütbe 😘 Rabaltin 631 Robaltnidellies 😘 Robaltvitriel 65 Robellit 629. Roffolith 468. Roksparowit 47% Kollprit 499. Konichalcit 584. Königit 587. Könlit 686. Aprund 526. Köttigit 625. Arablit 454. Arantit 689. Kraurit 656. Areittonit 625. Aremerfit 400. Areuzstein 48%. Krisuvigit 58%. Arokoit 611. Arolydolith 66% Arpolith 398. Arvytolith 683. Rupfer 581. Aupferantimong! Aupferblüthe 500 Rupferglanz, S: **593.** Aupferglimmer ... Aupfergrun 592 Rupferindig 594.

Rupferties 596.

Rupferlasur 585.

ermanganerz 674. ernidel 630. erpecherz 593. ersammterz 5×7. erschaum 590. erschwärze 584. erimaragd 592. ervitriol 586. erwismutherz 600. erwismuthglanz 600. Lincolnit 490. olith 482. itin 474.

10or 446. nit 659. rit 585. itein 520. lith 519. bit 448. ontit 484 bulan 635.

ı Uit 608. ic**s** 669. tit 414. rit 486. tit 480. tit 447. iit 502. 1rdit 484. trofit 650.

;b 448. bit 571.

rtit 608. asterit 534. banit 684. dazuli 520. rellit 426. nit 422.

sit 670.

ith 421.

lith 456, 459.

nit 587.

Leuchlenbergit 493.

Leucit 446.

Leucophan 466. 517.

Levyn 485.

Libethenit 587. Liebigit 603.

Lievrit 659.

Limonit 650.

Linarit 609.

Lindakerit 591.

Lindsahit 448. Linneit 628.

Rinseit 448.

Linsenerz 591.

Livarit 396. Lirofonit 591.

Lirofonmalachit 691.

Lithionglimmer 459.

Lithionit 456. 459. 517.

Loboit 438. Loganit 498.

Lölingit 671.

Löweit 413.

Lonchibit 670. Logotlas 451.

Luchssaphir 444.

Lunnit 588.

Lybischer Stein 481.

M.

Maclurit 516. Magnesiaglimmer 457. Magnefit 407. Magneteisenerz 648. Magnetit 648. Magnetties 670. Magnoferrit 648. Malachit 584. Malakolith 468. Malaton 479. Malthacit 501.

Mancinit 624.

Mangan 672.

Manganalaun 417.

Manganamphibol 473.

Manganblende 677.

Manganepidot 438. 440.

Manganglanz 677.

Manganit 673.

Mangankiesel, rother 675.

Mangankiesel, schwarzer 677.

Manganocalcit 403.

Mangan:Orthit 440.

Manganspath 675.

Marcelin 677.

Marelanit 453.

Margarit 459.

Margarotit 459. Martafit 669.

Markirchit 596.

Marmatit 627.

Marmolith 510.

Marmor 406.

Martit 648.

Mascagnin 413.

Majonit 497.

Matlotit 616.

Medjidit 603.

Meerschaum 507.

Megabromit 579.

Mehlzeolith 480.

Mejonit 440.

Melanchlor 657.

Melanit 436.

Melanochroit 612.

Melanolith 662.

Melanterit 653.

Melinophan 466.

Melilith 442.

Mellit 684.

Menalan 667.

Mendipit 616.

Meneghinit 617.

Mengit 688.

Menilith 434. Mertur 569. Mesitinspath, Mesitin 652. Mesole 481. Mesolin 485. Mesolith 480. 481. Mesotyp 480. 505. Metachlorit 494. Metarit 511. Meteoreisen 637. Meteorsteine 641. Micaelit 536. Mibbletonit 688. Mitrobromit 579. Mifrollin 450. Mitrolith 552. Millerit 628. Miloschin 502. Mimetefit 610. Mirabilit 413. Misenit 414. Mikpickel 671. Mist 654. Mizzonit 440. Mobsit 668. Molphänbleierz: Wulfenit Molphänglanz = Molphä: nit 543. Molybbanoder 543. Molybdit 543. Monazit 682. Monazitoid 683. Mondstein 450. Monheimit 622. Monophan 490. Monrabit 508. Monrolith 462. Monticellit 476. Montmorillonit 502. Morion 431. Morvenit 488. Mosandrit 681. Müllerin 568.

Mullicit 656. Murchisonit 450. Ruriacit 411. Muromontit 682. Muscovit 456. 457. Musit 684. Mussit 467. Myarghrit 577. Myforin 586.

N.

Rabeleisenerz 650. Rabelerz 619. Radelzevlith 480. 489. Raghagit 621. Natrit 501. Naphta 686. 688. Rasturan 601. Natrolith 479. Ratronalaun 416. Natrarumsalpeter 400. Ratronspodumen 451. Raumannit 581. Remalith 534. Réoctése 664. Reolith 496. Rephelin 441. Rephrit 474. 509. Neutirchit 674. Reurolith 504. Rewjanskit 564. Ricelantimonglanz 630. Ridelarseniat 631. Nickelarsenikglanz 629. Ricelblüthe 631. Ricelglanz 629. Ricelgymnit 632. Ricelin 630. Rideloder 631. Ricelogyb 632. Ridelsmaragb 632. Ridelvitriol 632.

Ricelwismuthglang 628.

Nicmanit 4% Miobit 546. Ritratia 4(11) Rontrouit & **Rojean** 519. **Rofin** 519. Ruffierit 611. Puttalit 441.

 \mathfrak{L} . Obfibian 452 Derstebtit 55% Disanit 438. Ofenit 507. Oftaebrit 554 Oligotlas 451. Dligonit, Dlix:. Dlivenerz 5r4. Dlivenit 589. Olivin 476. Ontofin 504. **Onofrit** 571. Onty 432. Opal 433. Opalin=Alloph: Operment 537. Orangit 513. Orthit 688. Orthollas 447. Dimelith 507. Deteolith 42cl Ostranit 479. Ottrelit 496. Owenit 660. Oxalith 685. Oxhaverit 50% Djarkit 491. Djolerit 687.

Ŗ.

Pajsbergit 675 Palagonit 4:30 Palladium 567

.ladiumgold 564. ralogit 444. traluminit 418. ranthin 443. rasit 425. rastilbit 490. rgafit 472. risit 684. rophit 504. rtidin 440. trinit 620. ulit 470. chblende 601. chstein 452. 453. ganit 423. Itolith 506. likanit 500. ncatit 409. nnin 494. nnit 409. scolit 593. :idot 475. ifla**s** 536. riklin 451. isterit 451. lipath 407. litein 452. 454. owstit 555. thit 450. alit 455. it 564. 581. ifenftein, indianischer Bolirschiefer 482. 03. Holith 485. rmafolith 539. rmalosiderit 664 nafit 465. Tipsit 486. 487. gopit 458. nicit 612. lerit 501.

sphochalcit: Lunnit.

sphortupfererz 588.

Phosphorit 419. 420. Photizit 676. Phyllit 496. Phylloretin 687. Physalith 515. Piauzit 690. Pideringit 417. Pitranalcim 484. Pikrolith 511. Bikromerit 415. Bikropharmakolith 539. Pitrophyll 508. Pitrosmin 508. Bikrothomsonit 491. Binguit 662. Pinit 446. Piotin 496. Pissophan 418. 654. Pistacit 438. Pistomesit 653. Pittizit 664. Plagionit 618. Blatin 565. Platiniridium 564. Platinerit 608. 'Pleonast 530. Vlinian 671. Plinthit 502. Plumkostib 617. Plumosit 618. Polianit 673. Bollug 455. Polhargit 448. Polybasit 575. Polyhalith 414. Polpiras 551. Polymignit 556. Polysphärit 610. Polytelit 596. Boonablith 481.

Porpezit 564.

Borzellanerde 503.

Porzellanit 508. 518. Porzellanspath 518. Porthit 488. Prasem 431. Praseolith 446. Predazzit 409. Prehnit 482. Prosopit 398. Proustit 575. Pseudolibethenit 588. Pseudomalachit 588. Pseudophit 494. Pfilomelan 674. Punahlith J. Boonahlith. Puschkinit 438. Phinit 516. Phrallolith 508. Phrargillit 446. Phraraprit 576. **Phrit** 668. Phrodlor 551. Pprolusit 673. Phromelin 632. Phromorphit 609. Phrop 434. 436. Phrophyllit 500. Phrophysalith 515. Phropiffit 690. Phrorthit 680. Pprosilerit 495. Phrosmalith 663. Pprostibit 542. Pprozen 466. Phrehit 552. Pprrhosiberit 650. Pprrhotin 670.

D.

Luary 427. Quedfilber 569. Quedsilberbranders 570. Quedfilberfahlerz 596. Quedfilberbornery 571.

Quecksilberlebererz 570. Quecksilbersalpeter 571. Quellerz 651.

R.

Radiolith 480. Rammelsbergit 631. Ranbanit 535. Raphanosmit 621. Raphilith 472. Rapidolith 443. Ratoffit 397. Rauchtopas 428. 431. Rauschgelb 538. Rauschroth 537. Razoumoffskin 501. Realgar 537. Reigblei 394. Renffelaerit 469. Retinalith 511. Retinit 688. Rhätizit 462. Rhodalith 504. Rhobiumgold 564. Rhodizit 426. Rhodochrom 495. Rhodochrofit 675. Rhodonit 675. Rhyakolith 450. Riolit 396. Ripidolith 491. Rittingerit 577. Römerit 655. Romein 541. Romeit = Romein. Roselit 635. Rosellan 448. Rosenquarz 431. Rosit 448. Rothbleierz 611. Rotbeisenrahm 649. Rotheisenstein 649.

Rothgültigerz, lichtes 576. Schillesten 572.
Rothfupfererz 583.
Rothnickellies 630.
Rothspießglanzerz 542.
Rothzinkerz 626.
Rubellan 457.
Rubellit 524.
Rubin 526.
Rubinblende, hemiprismastische 577.
RubinsBalais 530.
RubinsCpinell 530.
Rubinglimmer 650.

ල.

Sätersbergit 672. Safflorit 634. Sagenit 554. Salit 468. Salmiak 399. Salpeter 400. Samarskit 549. Samoin 499. Samoit 499. Sandarach 537. Saphir 526. Saphirin 532. Saponit 496. Sartolith 442. 485. Saffolin 424. Saualpit 439. Saussurit 447. Savit 484. Sahnit 628. Scarbroit 501. Schalstein 467. Scheelbleispath 613. Scheelit 544. Scherbenkobalt 536. Schererit 688.

Schörl 523. Schooland & Schreiberfit filt Schriften 563. Schröttent in. Schwarzery 👭 Schwefel 395. Saweickie 66° Schweielfobelt 12-Schwerbleierz & h. Schwerfpath: Har | Schwerstein 544. Schwimmfiein 👯 Schulzit 618. Scleretinit 686 Scolecit 481. Seifenstein 4% Seladonit 663. Selen 396. Selenblei 6211 Selenbleikupier 😘 Selentobalthlei 🤼 Selenkupfer 60%. Selenkupferblei !.. Selenquedfiller Selenquedfilleta Selenquedfilbeti. **572.** Selenqued fillen Selenschwefelend. **571.** Selenfilber:Rau-Senarmontit 34 Sepiolith 507. Sericit 459. Serpentin 495. 🦥 Severit 502. Sepbertit 497.

Sbobarit 411.

Siberoferrit 638

Siberit 651.

coplesit 653. :08chisolith 661. otantal 546. mit 629. r 572. rhornery 578. rkupfergianz 574. nanit 462. ondin 497. refit 565. clith 443. rtlas 599. cit 480. wsit 521. vdit 664. erubit 634. nit 491. ltin 633. ragb 463. ragbit 469. tit 504. it 501. rel 529. Monit 621. 408. ith 517. onit 529. t 441. tervillit 442. enstein 450. tit 508. olith 596. eisenstein 651. tein 475. ies 669. !cbalt 633. rtin 434, 436, rit 626. osiberit 652. oftilbit 490.

ulit 454.

mit 644.

556.

Sphragib 502. Spießglanz 540. Spießglanzoder 541. Spießglas:Silber 580. Spinell 529. Spinellan 519. Spodumen 454. Spreustein 480. Sprödglaßerz 575. Stannin 600. Staffurthit 425. Staurolith 460. Steatit 475. Steinheilit 444. Steinkohle 686. Steinmark 501. Steinöl 688. Steinsalz 398. Stellit 506. Stephanit 575. Sternbergit 578. Stiblith 541. Stilbit 488. 489. 490. Stilpnomelan 661. Stilpnosiberit 650. Stolpit 612. Strahlery 591. Strabllies 669. Strahlstein 472. Strablzeolith 489. Strakonizit 496. Stratopeit 677. Strigisan 423. Stroganowit 444. Stromeverit 574. Stromnit 403. Strontianit 403. Struvit 424. Stypticit 654. Susannit 609. Svanbergit 422. Eplvanit 563.

Splvin 399.

 $\mathfrak{T}.$ Tabergit 494. Tachpaphaltit 513. Tachbbbbrit 40(). Tafelspath 467. Tagilit 588. Talcit 505. **Tall 475.** Talkapatit 420. Tamarit 590. Tankit 421. Zantalit 545. Tarnovizit 403. Tauriscit 654. Tautolith 476. Tekoretin 687. Tetticit 655. Tellur 542. Tellurblei:Altait. Tellurgoldfilber: Splvanit. Tellurfilber:Heffit. Tellurwismuth 605. **Tennantit** 595. Tenorit 584. Tephroit 676. Teffelit 506. Tefferalties 634. **Tetartin** 451. Tetradomit 605. Tetraebrit 596. Tetraphylin 658. Thalit 496. Thallit 438. Thenardit 412. Thermonatrit 408. Thermophyllit 509. Thierschit 685. Thomsonit 490). **Zbon** 499. Thonerbe, ichtvefeljaure neutrale 418. Thorit 512.

Thraulit 661. Thrombolith 589. Thulit 439. Thumerstein 522. Thuringit 660. Tiemannit 571. Tilkerobit 620. Tirolit 590. Tintal 426. Titaneisen 667. Titanit 557. Titanorthit 682. Tiza 426. Topas 514. Torrelit 547. 681. Tomanit 596. Tremolit 471. Trichalcit 589. Triphan 454. Triphylin 657. Triplit 658. Tritomit 679. Trona 408. Trooftit 624. Tschermigit 416. Tschewkinit 682. Tuesit 501. Tungstein 544. Turgit 651. Türkis 423. Turmalin 523. Thrit 550.

u.

Uigit 488.
Ulmannit 680.
Unghwarit 662.
Unionit 452.
Uralit 470.
Uralorthit 680.
Uranglimmer 602.
Uranit 608.
Uranochalcit 608.

Uranniobit 603.
Uranotantal 549.
Uranotybozybuljulphate
603.
Uranophan 603.
Uranpecherz 601.
Uranvitriol 603.
Urbit 683.
Uwarowit 434. 436.

8.

Balencianit 450. Balentinit 540. Banabinbleierz-Banabinit. Ranadinit 613. Bariscit 424. Barvicit 674. Bauquelinit 612. Bermiculith 495. Besuvian 437. Billarsit 512. Rivianit 655. Bölknerit 531. Boglit 603. Boigtit 494. Bolborthit 592. Boltait 417. 654. Volkit 627.

88.

Borhauserit 511.

Wab 674.
Wagnerit 420.
Walchowit 688.
Walmstebtit 408.
Warwickit 558.
Washingtonit 668.
Wasserblei 548.
Wasserblei 548.
Wasserblei 422.
Websterit 418.
Websterit 418.
Websteierz 608.

Weifigültigen 386. Beinit 446. Beifnidelbes 631. Beikiviehalamen 4 Beiftellur 56% Wernerit 443. Bhewellit 685. Mbitnevit 601. Willemit 624. Williamstt 511. Wilsonit 448. Wismuth 604. Bismuthbleier, f: Wismuthblende " Wismuthglan; 🖖 Wismuthoder 644 Withamit 439. Witherit 403. Wittichit 600. Wöhlerit 552. Wöhlchit 619. **Bolchonsto**it 559. Wolfram 665. Bollastonit 467. Wörthit 462. Wulfenit 613. Würfelerz 664.

X.

Eantholon 577.
Eantholon 577.
Eantholiderit 651.
Eanthophhlit 48.
Eanthorthit 681.
Eenolith 462.
Eenolith 462.
Eenotim 421.
Ehlochlor 506.
Ehlochlor 506.
Ehlochlor 506.

Handler Strock S

trotantalit = Pttertantal	Zeilanit 530.
548.	Zeugit 497.
trotitanit 557.	3ink 624. 627.
	Zinkenit 617.
₿.	Zinkblende 626.
	Zinkit 626.
agonit 487.	Zinkspath 621.
	Zinkvitriol 624.
	Zinn 606. 607.

Binnkies 600.
Binnober 569.
Binnskein 606.
Binnwaldit 459.
Bippeit 603.
Birkon 478.
Boistt 438. 439.
Bwieselit 658.





• . . • • · •



